C07K 14/54

[12] 发明专利申请公开说明书

[21] 申请号 98808134.2

2000年9月20日 [43]公开日

[11]公开号 CN 1267307A

[22]申请日 1998.8.13 [21]申请号 98808134.2 [30]优先权

[32]1997.8.14 [33]IL[31]121554

[32]1997.8.27 [33]IL[31]121639

[32]1997.9.29 [33]IL[31]121860

[32]1997.11.6 [33]IL[31]122134

[32]1998.7.22 [33]IL[31]125463

[86]国际申请 PCT/IL98/00379 1998.8.13

[87]国际公布 WO99/09063 1999.2.25 英

[85]进入国家阶段日期 2000.2.13

[71]申请人 耶达研究发展有限公司

地址 以色列雷霍沃特市

[72]发明人 达妮埃拉·诺维克 查尔斯·迪纳雷罗 梅纳赫姆·鲁宾斯坦 金修铉

[74]专利代理机构 北京三幸商标专利事务所 代理人 刘激扬

权利要求书 4 页 说明书 69 页 附图页数 26 页

· 通 16 16 16 18 1

· 在 等 每 5 平 12 12 下 第 6 15

· 自由中央 37 · 自由 医绿色管

白细胞介索-18 结合蛋白质及其制备和 如此的。为独立多。四类化疗出物机类型等等。 用途

[57]摘要

提供了能够结合 IL-18 和/或调节和/或封闭 IL-18 的活性的白细胞 介蒙。18 结合蛋白质。也提供了它。 点 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 。 们分离和重组产生的方法,编码它们的 D NA,表达它们 的 DNA 载体,用于在人和其它哺乳动物中表达它们的 载体, 抗它们的抗体。

能以多有线点。 计级位置 医一口细胞中毒性 医海绵状成结合 语

权利要求书

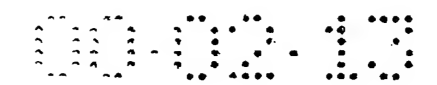
- 1. 包括 SEQ ID NO:10 的氨基酸序列,突变蛋白,融合蛋白质,功能衍生物,活性部分,环变化衍生物及其混合物的 IL 18 结合蛋白质 (IL-18 BP)。
- 2. 根据权利要求 1 所述的 IL 18BP, 至少具有下面的功能之一:
 - (i)结合 IL 18,
 - (ii)调节 IL 18 的活性,
 - (iii)封闭 IL 18 的活性。
 - 3. 选自包括下面物质的基团的 IL 18BP:
- (a)含有 SEQ ID NO:2, 4, 6或 8的氨基酸序列的任何一个个的多肽;

· 数字写图 数一种预数数

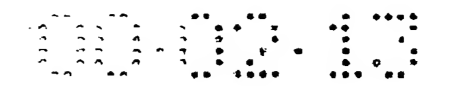
Children (Michigan)

- (b)如(a)中确定没有引导序列的多肽;
 - (c)如(a)或(b)中定义的多肽的突变蛋白,一融合蛋白质,功能 衍生物,活性部分,环变化衍生物及其混合物;和
 - (d)如(a)或(b)中定义的多肽的病毒同系物。
 - - (i)结合 L 18,
 - (ii)调节 IL 18 的活性,
 - (iii)封闭 IL 18 的活性。
 - 5. 根据权利要求 1~4 中的任一项所述的 IL 18BP 是非病毒蛋白质。

- 6. 根据权利要求 5 所述的 IL 18BP, 是人蛋白质。
- 7. 根据权利要求 1~6 中任一项所述的 IL 18BP, 具有约40 千道尔顿的分子量。
- 8. 根据权利要求 1~7 中任一项所述的 IL 18BP, 是融合蛋白质。
- 9. 包括根据权利要求 1~8 中任一项所述的 IL 18BP 的蛋白质。
- 10. 根据权利要求 1~9 中任一项所述的 IL 18BP的可溶性形式。
- 11. 根据权利要求 1~10 中任一项所述的 IL 18BP, 是非糖基化 IL 18BP。
- 12. 在严格条件下,能够或在严格条件下但由于遗传密码的简并性至少与 SEQ ID NO:1, 3, 5或 7的一个 DNA 序列杂交的 DNA: 所述的 DNA能够编码权利要求 1~11 中任一项所述的 IL—18BP。
- 13. 编码根据权利要求 1~11 中任一项所述的 IL 18BP的 DNA,包括 SEQ ID NO:10 的氨基酸序列。
- 14. 编码根据权利要求 1~11 中任一项所述的 IL 18BP的 DNA,包括在 3 末端提供终止密码子的氨基酸序列 SEQ ID NO:10。
- 15. 在严格条件下与权利要求13所述的DNA杂交或由于遗传密码的简并性在严格条件下杂交的DNA,能够编码根据权利要求1~11中所述的任一项IL—18BP。
- 16. 根据权利要求 12~15 中任一项所述的 DNA 可操作地连接简化表达的其它 DNA 序列,如启动子,增强子等。



- 17. 根据权利要求 12~16 中任一项所述的 DNA 是基因组 DNA。
 - 18. 根据权利要求 12~17 中任一项所述的 DNA,是 cDNA。
 - 19. 根据权利要求18所述的cDNA,包括选自SEQIDNO:1,
- 3, 5和7的 DNA 序列的基团的 cDNA 序列。
- 20. 根据权利要求 18 或 19 所述的 cDNA, 适于在细菌宿主中表达。
- 21. 包括根据权利要求 12~20 中任一项所述的 DNA 的可复制表达载体。
 - 22. 含有根据权利要求21所述的表达载体的转化宿主细胞。
 - 23. 根据权利要求22所述的转化宿主细胞是真核生物细胞。
 - 24. 根据权利要求 22 所述的转化宿主细胞是原核细胞。
- 25. 根据权利要求 1~11 中任一项所述的 IL 18BP 的生产的过程。包括在适于表达所述的 IL 18BP 和分离所述的 IL 18BP的条件下培养根据权利要求 21~23 中任一项所述的 宿主细胞。1000年,200
 - 26. 根据权利要求1~11中任一项所述的IL—18BP的抗体。
- 27. 根据权利要求 26 所述的抗体是多克隆抗体。
- 28. 根据权利要求 26 所述的抗体是单克隆抗体。
 - 29. 根据权利要求 26 所述的抗体是抗独特型抗体。
- 30、根据权利要求26所述的抗体是嵌合抗体。
- 31. 根据权利要求26所述的抗体是人化抗体。
 - 32. 根据权利要求 3 所述 IL 18BP的分离的方法,包括:
- (a)将人液体通过偶联 IL 18 的层析柱,
 - (b)洗脱能够结合 IL 18 的蛋白质,和



- (c)纯化所述的蛋白质。
- 33. 含有根据权利要求 1~11 中任一项所述的 IL 18BP的 药物组合物。
- 34. 含有根据权利要求 1~11 中任一项所述的 IL 18BP 的 病毒编码同系物的药物组合物。
- 35. 含有编码根据权利要求 1~11 中任一项所述 IL 18BP的 DNA的药物组合物。
- 36. 在药物组合物的制剂中根据权利要求 1~11 中任一项所述的 IL 18BP的用途,用于治疗需要给药 IL 18BP的病症。
- 37. 在药物组合物制剂中编码根据权利要求 1~11 中任一项所述的 IL 18BP 病毒编码的同系物的用途,用于治疗需要给药 IL 18BP 的病症。
- 38. 根据权利要求 1~11 中任一项所述的 IL 18BP 用于纯化 IL 18。
- 39. 根据权利要求 26~31 中任一项所述的抗体用于对 IL 18BP的检测。
- 40. 编码根据权利要求 1~11 中任一项所述的 IL 18BP 或所述的 IL 18BP 的 所述的 IL 18BP 的病毒编码的同系物的 DNA 用于基因治疗。
- 41. 根据权利要求 12~20 中任一项所述的 DNA 用于制造根据权利要求 1~11 中任一项所述的 IL 18BP。

世界的 医原子宫 医原体性 经自然的 医自动的 医自动性 医医动物 医乳管

医数次通过管内部分别的 有家女子的人的人的人 网络克尔尔人



说明书

白细胞介素-18结合蛋白质及其制备和用途

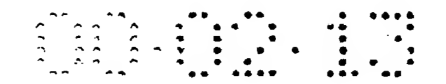
发明领域

本发明涉及能够结合 IL — 18 的白细胞介素-18(IL-18)结合蛋白质,以下简称 IL — 18 BP。这一发明涉及从体液中获得的可溶性 IL — 18 BP,涉及宿主细胞中通过适当的 DNA 载体表达得到的可溶性 IL — 18 BP,涉及宿主细胞中通过适当 DNA 载体表达可得的 IL — 18 BP的病毒编码的同系物,涉及用于在人和其它哺乳动物中表达 IL — 18 BP的载体,涉及抗 IL — 18 BP的抗体,涉及所述的 IL — 18 BP通过调节和/或封闭 IL — 18 活性的治疗用途,涉及所述的表达载体在调节和/或封闭 IL — 18 活性中的治疗用途和涉及抗体的用途。

19 图题数别采息28-35中的一种经验的经验的现代

发明背景

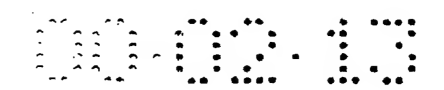
在 1989 年,公开了从小鼠牌细胞中获得的诱导干扰素 $\gamma(IFN-\gamma)$ 的外毒素诱导的血清活性(27)。这一血清活性的功能不是 $IFN-\gamma$ 的直接诱导物而是与 IL-2 或促分裂原一起的共同刺激物。从外毒素处理后的对小鼠的血清活性的纯化尝试表明显然 同源的 50~55 千道尔顿(kDa)蛋白质(26)。因为其它细胞因子可以作为 $IFN-\gamma$ 产生的共刺激物, IL-1, IL-4, IL-5, IL-6 或 INF 的中和抗体中及血清活性的失败表明它是不同的因子。在 1995 年,同样这些科学家证明 $IFN-\gamma$ 产生的外毒素



诱导的共刺激物存在于利用 Pacnes(31)预处理的小鼠的肝提取 物。在这一实例中,肝巨嗜细胞群体(Kupffer细胞)扩展并且在 这些小鼠中,在非预处理小鼠中非致命的低剂量细菌脂多糖(LPS) 变成致命的。从 1,200 克 P.acnes 处理的小鼠肝将命名为 IFN γ一诱导的因子(IGIF)和后来命名为白细胞介素-18(IL-18)纯化 成匀浆物。利用起源于纯化的IL-18的氨基酸序列的简并寡核 苷酸克隆小鼠 IL - 18 cDNA(31)。 IL - 18 是 157 个氨基酸的 18~19千道尔顿蛋白质,它与数据库中的任何肽没有明显的相似 性。在 Kupffer 细胞和活化的巨嗜细胞中是容易检测到 IL - 18 和白细胞介素 — 12(IL-12)的信使 RNA。重组 IL — 18 显然通过 独立的途径比 IL - 12 更具潜力地诱导 IFN - γ(31)。与外毒素诱 导的血清活性相似, IL - 18本身不诱导 IFN -y, 但初级功能 是与促分裂原或 IL - 2 一起作为共刺激物。 IL - 18 显然通过 IL 一2独立途径增强 T细胞增殖,并且增强 Th1细胞因子的体外产 生并且当将 IL - 12 与增强的 IFN - γ产生结合时显示了协同作 7用(24)。一 近空冷点强烈 经起头 多达 海斑点 人間景的 计多一分位

小鼠IL—18的中和抗体显示了能够在P.acnes 预处理的小鼠中预防低剂量 LPS 的致死。在预处理的小鼠中其它人已经报道了 IFN—γ作为 LPS 致死的介导物的重要性。例如,中和抗 IFN—γ抗体保护小鼠不会 Shwartzman 状体克(16),并且 IFN—γ受体缺陷的半乳糖胺处理的小鼠是抗 LPS 诱导的死亡的(7)。所以,不能预期小鼠 IL—18 的中和抗体保护 P.acnes 预处理小鼠抵抗致死 LPS(31)。抗小鼠 IL—18 处理也保护生存的小鼠抵抗严重的肝细胞毒性。

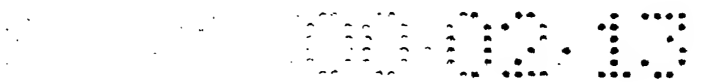
在克隆小鼠形成后,在1996年报道了IL-18的人 cDNA



序列(38)。重组的人 IL — 18 显示了天然的 IL — 18 活性(38)。 人重组 IL — 18 在人 T细胞上没有直接的 IFN — γ 诱导活性,但作用是生产 IFN — γ和其它 T辅助细胞— 1(Th1)细胞因子的共刺激物(38)。到目前为止,认为 IL — 18 可初步作为 Th1 细胞因子产生(IFN — γ, IL-2 和粒细胞巨嗜细胞菌落刺激因子)的共刺激物(20),并且也作为小鼠天然杀死细胞壳隆的 FAS 配体介导的细胞毒性的共刺激物(37)。

通过克隆来自受感染组织的 IL — 18 和研究 IL — 18 基因表达,发现了这一细胞因子与自身免疫疾病紧密相关。非肥胖性糖尿病(NOD)小鼠自发发展了自身免疫胰岛炎和糖尿病,这两种病在单独注射了环磷酰胺时得到加速和同步。在早期胰岛炎过程中,在 NOD 小鼠胰腺中通过逆转录酶 PCR 证明了 IL — 18 mRNA。在环磷酰胺处理后快速增加了 IL — 18 mRNA的水平并且在此之前。IFN——γ mRNA升高了,随后发展成糖尿病。有趣的是,这些动力学模仿了导致与单个 mRNA 水平紧密联系的 IL — 12 — p40 mRNA。在测序之后从胰腺 RNA 克隆 IL — 18 cDNA表明从 Kupffer 细胞克隆的 IL — 18 序列和体内预活化巨嗜细胞的同一性。当没有平行处理来自 Balb/c 的巨嗜细胞,同样 NOD 小鼠巨嗜细胞通过 IL — 18 基因表达应答环磷酰胺。所以,在自身免疫 NOD 小鼠中 IL — 18 表达非正常地调节,并且与糖尿病发展紧密相关(32)。

通过增大Th1细胞上Fas配体的功能活性,IL-18在免疫调节或炎症中起潜在作用。在肾上腺皮层中也表达了IL-18,所以可以是分泌的神经免疫调节物,在压力实验之后orchestrating免疫系统中起重要作用(9)。



在体内,通过裂解 pro-IL-18 形成了 IL — 18, 它的内源活性似乎是依赖于 P.acnes 中的 IFN — γ的产生和由 LPS介导的致死。因为它的活性,在人疾病中封闭 IL — 18 的生物学活性是许多疾病的治疗方案。利用可溶性受体或封闭细胞结合 IL — 18 受体的抗体可以达到这一目的。

细胞因子结合蛋白质(可溶性细胞因子受体)对应于它们各自的细胞表面细胞因子受体的细胞外配体结合区。与细胞表面受体相同,通过前 mRNA 的可替代拼接或通过细胞表面受体的蛋白水解的裂解可以派生它们。这样的可溶性受体在过去已经叙述过,包括其它的可溶性 IL — 6 受体和 IFN — γ(30), TNF(11, 12), IL — 1 和 IL — 4(21), IFN — α/β(28,29)和其它。命名为骨原素(OPG,已知是破骨细胞抑制因子-OCIF)的一个细胞因子结合蛋白质, TNFR/Fas 家族的成员似乎是只作为分泌蛋白质存在的可溶性受体的第一个例子(1,34,39)。

聖許多一計等中華一年本於國際所行物學的實際大學一次原來的實際

李家·发明、概要 自己包括技术人工教育的企业等是理解。

本发明提供了IL—18结合蛋白质(IL-18BP)和病毒编码的IL—18BP同系物(以下简称病毒IL—18BP),和融合蛋白质、突蛋白,功能衍生物,活性片断和其循环的完全变化的衍生物,这些物质能够结合 IL—18。本发明也提供了从人体液分离 IL—18BP的方法,通过重组手段获得它们的方法。本发明还提供了适于在人和其它哺乳动物中表达 IL—18BP的 IL—18BP的表达载体。本发明的特定的 IL—18BP,病毒编码的 IL—18BP 同系物,融合蛋白质,突变蛋白,功能衍生物,活性片断和循环变化的衍生物可用于调节和/或封闭 IL—18的生物活性。



同时提供了含有适于在宿主细胞中表达各种 IL — 18BP 的 DNA 的可复制表达载体,本发明转化的宿主细胞和这样的宿主 表达产生的蛋白质和多肽。

本发明进一步提供了含有适当载体和 IL - 18BP 或病毒 IL - 18BP 或病毒 IL - 18BP 或在人和其它哺乳动物中表达它们的载体的药物组合物,用于治疗需要调节或封闭 IL - 18活性的疾病或症状。

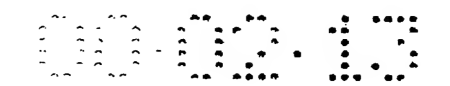
本发明进一步提供适于亲和纯化和免疫测试它们的 IL — 18BP和病毒 IL — 18BP的抗体。

附图的说明

图 1 显示了配体亲和纯化 IL — 18 结合蛋白质的 SDS — PAGE(十二烷基硫酸钠聚丙烯酰胺凝胶电泳)。将粗尿蛋白质(通过超滤 500 升正常人尿浓缩)加载到 IL — 18 琼脂糖柱上。洗涤,在 pH2.2 洗脱结合的蛋白质。中和洗脱的部分,通过在非还原条件下进行 SDS — PAGE(10%丙烯酰胺)分析,并且银染。这些道是: 1:粗尿蛋白质(1.5 微克,加载到凝胶上); 2~9 分别来自儿— 18 琼脂糖柱的洗脱物 1~8; 10:分子量标记,千道尔顿,正如右边的表明。箭头表明对应于 IL — 18 BP 的带。

图 2 显示了含有 ¹²⁵ I— IL— 18(表观分子量 19 千道尔顿)的复合物的 SDS— PAGE(7.5%丙烯酰胺)的放射自显影,这些复合物与可溶性的 IL— 18 结合蛋白质的制剂交联:道 1: IL— 18 亲和柱的洗涤物。道 2: IL— 18 亲和柱的洗脱物 2。道 3: IL— 18 亲和柱的洗脱物 3。分子量标记表明在右边(千道尔顿)。箭头表示交联产物(58 千道尔顿)。

图 3A~图 3E显示了 IL — 18BP 抑制 IL — 18 诱导的 IFN —γ



的产生。

图 3A 在直接加入,或在与尿 IL — 18BP 预混合(1 小时, 37 \mathbb{C}) 后,利用标明的 LPS(1 微克/毫升)和人 IL — 18(5 纳克/毫升)刺激(24 小时, 37 \mathbb{C})小鼠脾细胞。在 24 小时后确定培养物中muIFN- γ 的水平。

图 3B 将小鼠脾细胞与 LPS(1 微克/毫升)以及与浓度增加的人 IL — 18BP 预混合(1 小时, 37℃)的小鼠 IL — 18(10 纳克/毫升)温育 24 小时。

图 3C 将小鼠脾细胞与 LPS(10 微克/毫升)以及浓度增加的人 IL — 18BP 一起温育(24 小时)。

图 3D 将小鼠脾细胞与 Con A(1 微克/毫升)以及浓度增加的人 IL - 18BP - 起温育(24 小时)。

图 3E 利用单独加入或在与尿 IL — 18BP 预混合(1 小时, 37℃) 后的 TNF — α(20 纳克/亳升)和 hull-18(25 纳克/亳升)刺激人 KG — 1 细胞。

信号肽下面已划线。

图 5 和图 5 A 显示了人 IL — 18 BPb cDNA 和蛋白质的序列, 信号肽下面已划线。

图 6,图 6A~图 6E显示了人 IL — 18BPc cDNA 和蛋白质的序列。信号肽下面已划线。

信号肽下面已划线。

图 8, 图 8A~图 8F显示了人 IL—18BP基因的序列。确定了人基因组克隆(7.1kb)的序列并且与从 3个 cDNA文库分离的各



种 cDNA 克隆比较。共同的翻译起始密码子是核苷酸 683~685。 将 NuMA1 基因定位于负链,从核苷酸 3578 到末端。

图 9A~图 9D 显示了重组 IL — 18BP 对人和小鼠 IL — 18活性的影响。

在COS7细胞中短暂表达了His₆-标记的IL - 18BPa,并且 纯化。

图 9A 将人 IL — 18(5 纳克/毫升)与 His_6 -标记— IL — 18BPa 或 RPMI 预混合,并且与 LPS(1 微克/毫升)—起加入小鼠脾细胞。在 24 小时后测量 IFN— γ 产生。

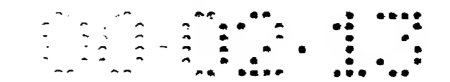
图 9B 将小鼠 IL — 18(10 纳克/毫升)与 His₆-标记— IL — 18BPa或 RPMI 预混合,并且与 LPS(1 微克/毫升)—起加入小鼠 脾细胞。在 24 小时后测量 IFN —γ产生。

图 9C 将人 IL — 18(25 纳克/毫升)与 COS7 — IL — 18BPa 或 RPMI — 起预混合,并且加入存在 IL — 12(10 纳克/毫升)的人 PBMC。

图 9D 将人 IL — 18(25 纳克/毫升)与 COS7—IL — 18BPa 或 RPMI 预混合,并且在存在 TNF — α(20 纳克/毫升)时加入人 KG—1 细胞。

· 网络通信等 电线线线

本发明涉及结合 IL — 18 的各种 IL — 18BP和病毒 IL—18BP。这样的 IL—18BP能够调节和/或封闭 IL—18 的生物活性。术语"IL—18BP和病毒 IL—18BP"包括成熟蛋白质(没有信号序列),含有信号序列的蛋白质, IL—18BP的突变蛋白和病毒 IL—18BP, IL—18BP的衍生物和病毒 IL—18BP和



IL - 18BP的截短形式和病毒 IL - 18BP及其盐。

本发明进一步涉及适于在宿主细胞和宿主细菌中表达各种 IL - 18BP 或病毒 IL - 18BP 的可复制表达载体。本发明进一步涉及适于在人和其它哺乳动物中表达各种 IL - 18BP 或病毒 IL - 18BP 的表达载体。

本发明进一步涉及编码各种IL—18BP,病毒IL—18BP,突变蛋白,融合蛋白质,功能衍生物,活性部分及其混合物的DNA。所述的DNA可以是基因组DNA,cDNA合成DNA,PCR产物或其联合。根据本发明这些DNA可以插入可复制的表达载体用于在宿主细胞中表达各种IL—18BP和病毒IL—18BP。在本发明中同时包括了在严格条件下与上面的DNA杂交的和编码的蛋白质或多肽的DNA。

一个这样的 DNA 编码包括 SEQ ID NO:10 的氨基酸序列并且在它 3'末端提供终止密码子的 IL - 18BP。

适于在人和其它哺乳动物中表达各种IL—18BP或病毒IL—18BP用于基因治疗的表达载体可以是以在人或其它哺乳动物中能够有效表达IL—18BP或病毒IL—18BP的方式插入编码病毒IL—18BP的IL—18BP基因或IL—18BP cDNA或 DNA的病毒载体或其它类型的载体。本发明也包括了在严格条件下与上面的 DNA 杂交和编码能够结合 IL—18 的蛋白质或多肽的 DNA 分子。

根据本发明,例如通过人体液,如尿或血清,通过 IL 18 偶联的层析柱,并且然后洗脱结合的 IL - 18 BP 可以进行 IL - 18 BP 的分离。

通过重组手段,即,在适当宿主中,允许正确方向表达,适

于特别宿主利用的可操作连接的启动子,表达增强子,调节序列等的IL-18BP表达可以制备各种IL-18BP和病毒IL-18BP。

在治疗和减轻 IL — 18 参与或过量外源给药或外源产生的 IL — 18 引起的疾病中可以利用在人和其它哺乳动物中表达 IL — 18BP 的各种 IL — 18BP 和病毒 IL — 18BP 和载体。这样的病症可以是自身免疫疾病, I型糖尿病,类风湿关节炎,移植排斥,肠炎疾病,脓毒,多发性硬化,局部缺血性心脏病(包括心脏病发作),局部缺血性脑损伤,慢性肝炎,牛皮癣,慢性胰腺炎,急性胰腺炎等。

根据本发明,通过一个层析步骤从正常人尿分离 IL—18BP。 将从500 升正常人尿浓缩的粗人尿蛋白质制剂加载到含有结合 琼脂糖的人 IL—18 的柱。洗涤,在低 pH 洗脱结合的蛋白质。 中和洗脱的部分,在非还原条件下通过 SDS— PAGE(10%丙烯 酰胺)分析等分试样和银染。在洗脱部分特异地获得了约 40 千道尔顿的蛋白质带(图 1)。

如 IL — 18 结合蛋白质,通过它与 125 I — IL — 18 特异地交联的能力鉴定在第一步中获得的约 40 千道尔顿蛋白质(图 2)。通过 N末端蛋白质序列分析进一步鉴定了约 40 千道尔顿蛋白质。将来自洗脱蛋白质的等分试样进行 SDS — PAGE,电印到 PVDF膜上,进行蛋白质微序列分析。同样、将来自洗脱蛋白质的等分试样进行直接的蛋白质微序列分析。在两种情况中,获得了两个多肽序列。大序列和小序列,后者对应于人防卫素(登记号 p11398)的片断,在氨基酸 65 开始。减去已知的防卫素序列提供了下面的序列:



其中×代表仍未确定的氨基酸。

为了获得更长或更准确的序列,和为了鉴定潜在的半胱氨酸残基,在变性条件下利用 DTT 还原洗脱部分的等分试样,与 4一乙烯吡啶反应,通过微超滤装置脱盐(Ultrafree,截止分子量10,000 Da, Millipore)并且进行蛋白质微序列分析。在序列循环1号后,将残留的蛋白质与邻苯二醛反应以便封闭所有 N 末端多肽而不是 Pro 并且然后恢复测序。在这一方法中,获得了下面的单个蛋白质序列:

TPVSQXXXAA XASVRSTKDP CPSQPPVFPA AKQCPALEVT
1 10 20 30 40

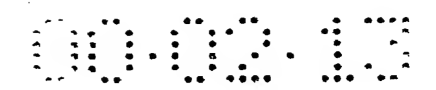
(T=Thr;P=Pro;V=Val;S=Ser;Q=Gln;X=未知;A=Ala;R=Arg; K=Lys; D=Asp;C=Cys;F=Phe;L=Leu;E=Glu)

正如研究蛋白质数据库确定的,得到的序列明显不同于任何其它已知蛋白质。但是,通过 tblastn 研究程序基因组研究所 (TIGR)(HTTP://www.ncbi.nlm.nih.gov)的数据库研究提供了指示为THC123801的 cDNA 文档,当翻译时,它的开放读码框架 (218个密码子)含有与IL—18BP的N末端序列高度同源的序列。下面显示了同源性:

[上面的序列(1~40)是本发明分离的 IL — 18BP; 下面的序列 (51~100)是 TIGR 文档 THC123801的 cDNA 翻译推断的]。

但是,鉴定为THC123801的 cDNA序列仅仅是EST(表达序列标记),即随机选择的 cDNA 克隆。还从来没有分析这一 EST 是否含有开放读码框架,蛋白质是否从对应于 EST 的基因表达

^{1}TPVSQXXXAAXASVRSTKDPCPSQPPVFPAAKQCPALEVT... 40
51 VTLLVRATXVXQTTTAATASVRSTKDPCPSQPPVFPAAKQCPALEVTWPE 100



或从EST本身表达,甚至也没有鉴定的 THC123801 编码的蛋白质的任何功能。完全没有得到 THC123801 含有编码 IL — 18BP的开放读码框架的信息。

形成了保留结合它的标记配体(1251-IL-18),接着共价交联分子量为58千道尔顿的复合物的能力的亲和纯化尿IL—18BP。这一复合物的分子量对应于1:1的约40千道尔顿IL—18BP和19千道尔顿的IL—18(图2)。

亲和纯化的尿 IL - 18BP 封闭了人以及小鼠 IL - 18的生物活性。所以,当在人或小鼠 IL - 18 中加入 IL - 18BP 时,它封闭了 IL - 18 当与脂多糖(LPS)一起加入培养小鼠脾细胞时诱导干扰素γ的生产的能力(图 3)。

为了本发明叙述的目的,表达"IL-18的生物活性"特别指至少下面的生物特性的一个:

- (i) 在各种细胞类型如单核细胞,小鼠脾细胞,人周边血液单核细胞,人KG一个细胞系和下细胞中诱导初步作为与促分裂原, IL—1, IL—12, TNF—α, LPS的共刺激物的IFN—γ,
 - (ii) 增强 T细胞的增殖,
 - (iii) 增强初步作为共刺激物体外 Th-1 细胞因子的产生,
 - (iv) IL 12 与增强 IFN γ产生的协同作用, IFN γ和其它 T辅助细胞-1细胞因子的产生的共刺激作用,
- - (vi) 在人 KG 1 细胞中,可能通过诱导 50NF κB 同型二聚体和 p65/p50NF-κB 异型二聚体的形成,诱导 NF-κB 的活化,



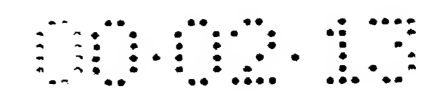
(vii)诱导 IL - 8。

正如本发明所用,"结合 IL — 18"的表达指当如本发明实施例 2 亲和纯化时,正如它结合标记的 IL — 18 表明的, IL — 18BP结合 IL — 18的能力。

正如本发明所用,"调节 IL — 18 的活性"的表达指 IL — 18 BP 调节任何 IL — 18 活性而不是封闭的能力,如部分抑制,增强或诸如此类。

正如本发明所用,"封闭 IL — 18 的活性"的表达指 IL — 18 BP 封闭至少上面举出的 IL — 18 的生物活性的至少一个的活性。 IL — 18 BP 封闭小鼠脾细胞中与 IFN — γ的表达相关的 IL — 18 的能力是 IL — 18 封闭 IL — 18 BP 的活性的例子。正如下面将详细显示的,调节或封闭 IL — 18 BP 的活性部分是由于 IL — 18 BP 至 少封闭一个下面的 IL — 18 的活性,即在人和小鼠细胞中 IFN — γ的诱导, IL — 8 的诱导和 NF — κ B 的活化。

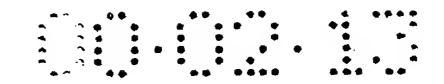
通过利用特定的有意义和反义引物,和来自人 Jurkat T细胞的 RNA以及来自TIGR序列的引物的逆转录 PCR制备筛选 cDNA 文库的 DNA探针。通过 DNA序列分析证实了得到的 PCR产物。利用 32[P]标记 PCR产物,并且用作筛选起源于周边血液单核细胞, Jurkat T细胞系, PBMC 和人脾脏的四个人 cDNA 文库的探针。各种独立的 cDNA 克隆对应于四个 IL— 18BP 拼接突变体 (SEQ ID NO:1,3,5 和 7)。所有拼接突变体编码推定的可溶性分泌蛋白质。大多数富余的一个(IL-18BPa)具有编码信号肽的 192个密码子的开放读码框架,本发明有时称为 28 个氨基酸残基的"引导序列",接着成熟的推断的 IL— 18BP 的 N末端蛋白质序的开始 40 个残基完美地匹配了尿 IL— 18BP的 N末端蛋白质序



列(SEQ ID NO:2)。半胱氨酸残基的位置表明了这一多肽属于免疫球蛋白(Ig)超家族。有趣的是,在成熟 IL — 18BPa 内的四个GIN 残基的每个都是一个潜在的 N 糖基化位点。三个其它的 IL — 18BP 突变体没有 IL — 18BPa 丰富。它们包括编码接着 85个氨基酸残基的成熟蛋白质的 28 个氨基酸残基的信号肽的更短的 1kb IL — 18BPb cDNA(SEQ ID NO:4)。编码接着 169个氨基酸残基的成熟 IL — 18BP的 28 个氨基酸残基的信号肽的 2.3kb cDNA表示的是第三个突变体,IL — 18BPc(SEQ ID NO:6)。第四个 IL — 18BPd,是编码接着 133 个氨基酸残基的成熟 IL — 18BP的 28 个氨基酸残基的信号肽(SEQ ID NO:8)。

为了进一步研究可能存在另外的IL—18BP拼接突变体,利用对应于全长IL—18BP cDNA的探针筛选人基因组文库。在这一文库中鉴定了在长度上有区别的5个基因组克隆。就这些克隆利用外部和内部引物进行 DNA 序列分析。同时,从这些克隆组装了7.8kb序列(SEQ ID NO:9)。在7.8kb序列内没有鉴定跨膜(TM)受体的外显子编码。所有突变体共享共同的翻译起始位点,编码相同的28个氨基酸残基的信号脉和大小变化的可溶性成熟蛋白质和C末端序列。IL—18BP基因座含有编码定位于负链的核有丝分裂器蛋白质。1(NUMA1)的其它基因。这一发现将 IL—18BP基因定位于人染色体11q13(36)。

利用 IL— 18BPa 的完整蛋白质序列和 GenPept 数据库 (HTTP://www.ncbi.nlm.nih.gov)进行同源性研究,其中利用了 Smith Watermann 算法。发现在几个痘病毒中作为前面未知功能的分泌蛋白质表达的 IL— 18BP 同系物。前面已经报道这些病毒编码各种细胞因子受体,并且这样的病毒编码的分子的作用是通过中和其相应的细胞因子抑制免疫应答的引诱受体



(Spriggs, MK, 1994, 当前免疫学评论, 6: 526~529)。所以, 本发明另外涉及了可以作为 IL — 18的生物活性封闭物或调节物的 病毒编码的 IL — 18BP的同系物。表 1 提供了病毒编码的 IL — 18BP的同系物的实施例。

根据本发明,在原核生物或真核生物宿主中可以表达病毒编码的 IL — 18BP 的同系物。正如本发明所用,"病毒编码的 IL — 18BP 同系物"的表达指至少70%的氨基酸残基的序列中至少有50%的相似性。更优选地,在100个氨基酸残基的序列中它具有至少50%,至少60%,至少70%,至少80%或最优选地至少90%的相似性。

表 1 病毒编码的蛋白质显示了与人 IL - 18BP 高度同源

| GenPept 序列 | 病毒类型 |
|--------------|-----------------------|
| MCU60315_54 | U60315 触染性软疣病毒亚型1 |
| MCU60315_53 | U60315 触染性软疣病毒亚型 1 |
| SWPHLSB_12 | L22013 天鹅痘病毒 |
| CV41KBPL_14 | 母牛痘病毒, 新安全的 1. 人名西西斯森 |
| VVCGAA_5 | 天花病毒。 |
| U01161_3 174 | 缺肢病毒(小鼠痘病毒) |
| 10/11/00/00 | |
| VVU18338_7 | 天花病毒 |
| | 天花病毒 |
| VARCG_7 173 | 天花主要病毒 |
| MCU60315_51 | 触染性软疣病毒 |
| HNABV_1 | 新型肝炎非A,非B相关病毒 |



在猴 COS7细胞中表达了IL — 18BPa。为了这一目的,在哺乳动物表达载体 pEF-BOS 中插入了IL — 18BPa的 cDNA。为了简化重组蛋白质的纯化,在框架内的IL — 18BP ORF的 3'末端加入编码(His)。序列的盒子。利用表达载体短暂转染 COS7细胞,并且通过金属螯合层析浓缩和纯化这些细胞的无血清培养基(150毫升)。在还原和非还原条件下在银染的 SDS — PAGE 上IL—18BPa作为单一的带,并且具有与尿 IL—18BP相同的表观分子量。这一制剂的蛋白质序列分析表明与尿 IL—18BP相同的N末端序列。利用抗尿 IL—18BP的抗体免疫影印分析 IL—18BPa表明与尿蛋白质相同的分子量带。另外,利用免疫沉淀接着利用 SDS — PAGE 和放射自显影,IL—18BPa能够取代 125 I—IL—18BP,与抗体结合。所以,IL—18BPa结构上对应于从尿中分离的 IL—18BP。

测试粗和纯化的IL—18BPa的抑制IL—18的生物活性的能力。在小鼠脾细胞、PBMC和人KG—1细胞系中IL—18BPa抑制人和小鼠IL—18的活性(图 9)。这些结果证实了作为编码生物活性IL—18BP的IL—18BPacDNA的特征。

本发明还涉及突变蛋白质和 IL — 18BP 的片断, 和病毒 IL — 18BP,涉及含有与其它多肽或蛋白质融合的野生型 IL — 18BP 的融合蛋白质和病毒 IL — 18BP或它们的突变蛋白或它们的片断并且能够结合 IL — 18或它的同系物的融合蛋白质。

正如本发明所用,术语"突变蛋白"指其中不同的氨基酸残基替代了天然IL-18BP或病毒IL-18BP的一个或多个氨基酸

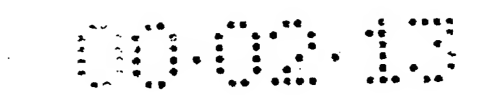


残基,或缺失一个或多个氨基酸残基,或在IL—18BP,或病毒IL—18BP的天然序列中加入一个或多个氨基酸残基,而与野生型IL—18BP或病毒IL—18BP相比,在得到的产物结合IL—18的能力的IL—18BP的类似物或病毒IL—18BP的类似物上没有相当大地改变。通过已知的合成和/或定位诱变技术,或任何适当的已知技术可以制备这些突变蛋白。

任何这样的突变蛋白质优选地具有足够复制IL—18BP或足够复制病毒IL—18BP的氨基酸序列,以致具有与IL—18BP基本相似的活性。IL—18BP的一个活性是它结合IL—18的能力。只要突变蛋白具有IL—18的基本结合活性,它就可以用于例如通过亲和层析对IL—18进行纯化,所以可以认为基本具有IL—18BP的相似的活性。所以,通过常规实验手段包括将这样的突变蛋白例如进行简单的三明治竞争测试确定是否任何给定的突变蛋白基本具有与IL—18BP相同的活性,以便如放射性免疫测试或 ELISA测试确定它是否结合适当标记的IL—18。

在优选的实施例中,任何这样的突变蛋白与IL-18BP或病毒编码的IL-18BP同系物的序列至少具有40%的同一性或同源性。更优选地,它具有至少50%,至少60%,至少70%,至少80%或最优选地至少90%的同一性或同源性。

根据本发明可以利用的IL—18BP多肽的突变蛋白或病毒IL—18BP的突变蛋白,或编码它们的核酸包括没有根据本发明表示的指导和说明进行实验,通过本领域的普通技术人员常规获得的基本对应于替代肽或多肽的有限套序列。对于蛋白质化学和结



构的详细说明,参见 Schulz,G.E.等人,蛋白质结构的原理,Springer-Verlag,纽约,1978; Creighton,T.E.,蛋白质:结构和分子特性, W.H.Freeman和 Co,旧金山、1983,将它引入本发明作为参考。对于核苷酸序列替代的表示如密码子优先,参见Ausubel等人,出处同上,在A.1.1~A.1.24,和 Sambrook等人,出处同上,在附录 C和 D中。

本发明的优选的突变蛋白的变化是已知为"保守"的替代。保守的 IL—18BP 多肽或蛋白质或病毒 IL—18BP 的氨基酸替代可以在具有足够相似的物理化学特性的基团内包括同义氨基酸,以致基团的成员之间的替代将保留分子的生物学功能,Grantham,科学,185卷,862~864(1974)。清楚的是在上面确定的序列中没有改变它们的功能,特别是如果插入或缺失仅仅包括几个氨基酸,例如30个以下,和优选地10个以下,并且没有除去或替代功能构型的关键氨基酸,例如,半胱氨酸残基,可以进行氨基酸的插入和缺失,Anfinsen,"控制蛋白质链的折叠的原理"。科学,181卷,223~230(1973)。在本发明的范围内出现了这样的缺失和/或插入产生的蛋白质和突变蛋白。

但是,如果为了避免形成可以引起IL-18BP的活性的减弱的不必要的分子内或分子间的二硫键,利用其它残基可以替代生物活性不需要的半胱氨酸。

优选地,同义氨基酸基团已在表 I 中确定。优选地,同义氨基酸基团已在表 III 中确定;最优选地同义氨基酸基团已在表 III 中确定。

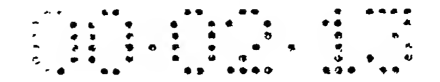


表 I 同义氨基酸的优选基团

氨基酸

同义基团

Ser

Ser, Thr. Gly, Asn

Arg

Arg, Gln, Lys, Glu, His

Leu

lle, Phe, Tyr, Met, Val, Leu

Pro

Gly, Ala, Thr, Pro

Thr

Pro, Ser, Ala, Gly, His, Gln, Thr

Ala

Gly, Thr, Pro, Ala

Val

Met, Tyr, Phe, Ile, Leu, Val

Gly

Ala, Thr, Pro, Ser, Gly

lle

Met, Tyr, Phe, Val, Leu, Ile

Phe

Trp, Met, Tyr, Ile, Val, Leu, Phe

Tyr

Trp, Met, Phe, Ile, Val, Leu, Tyr

Cys

Ser, Inr, Cys

His

Glu, Lys, Gln, Thr, Arg, His

Gln

Glu, Lys, Asn, His, Thr, Arg, Gln

4 19 6

Asn

Gln, Asp, Ser, Asn

Lys

Glu, Gln, His, Arg, Lys

Asp

Glu, Asn, Asp

21世,到6年,村舍

Glu

Asp, Lys, Asn, Gln, His, Arg, Glu

Met

Phe, Ile, Val, Leu, Met

Trp

Trp



表 II 同义氨基酸的更优选的基团

氨基酸

同义基团

Ser

Ser

Arg

His, Lys, Arg

Leu

Leu, Ile, Phe, Met

Pro

Ala, Pro

Thr

Thr

Ala

Pro, Ala

Val

Val, Met, lle

Gly₂

Gly

lle

lle, Met, Phe, Val, Leu

Phe

Met, Tyr, Ile, Leu, Phe

Fyr

Pne, iyr

Cys

Cys, Ser

His

His, Gln, Arg

Gln

Glu, Gln, His

Asn

Asp, Asn

Lys

Lys, Arg

Asp

Asp, Asn

Glu

Glu, Gln

Met

Met, Phe, Ile, Val, Leu

Trp

Trp



表III 同义氨基酸的最优选的基团

同义基团

Ser

Arg

Leu, Ile, Met Leu

Pro Pro

Thr Thr

Ala Ala

Val Val

Gly Gly

lle, Met, L

Phe 🚞 🔅 🤌 🦠

Tyr 🕾 🎂

Cys Cys, Ser

S. Historia and the Historia and the Historia

Asn Asn Asn

Lys Lys

Asp

Asp

Met, Ile, Leur

Trp Met



可以用于获得用于本发明的IL—18BP多肽或蛋白质的突变蛋白或病毒IL—18BP的产生突变蛋白的蛋白质氨基酸取代的实施例包括任何已知的方法步骤,如授予 Mark 等人的美国专利RE33,653,4,959,314,4,588,585和4,737,462;授予 Koths等人的5,116,943;授予 Namen 等人的4,965,195;授予 Chong等人的4,879,111;和授予 Lee 等人的5,017,691;和美国专利第4,904,584号中表示的赖氨酸取代蛋白质(Shaw等人)。

在本发明的另一个优选地实施例中,IL — 18BP或病毒IL — 18BP的突变蛋白具有基本对应于IL — 18BP或病毒IL — 18BP的氨基酸序列。术语"基本对应于"可理解为具有与天然蛋白质的序列变化最小的蛋白质,最小变化不影响特别是它们结合IL — 18的能力范围内的天然蛋白质的基本特征。通常认为在"基本对应于"范围内的该类型的变化是来自编码这些蛋白质的DNA的常规诱变技术,导致几个小的修饰,并且以上面讨论的方式筛选需要的活性。除了结合IL—18,突变蛋白也可以调节和/或封闭IL—18活性。

本发明的突变蛋白包括在严格条件下根据本发明与编码 IL — 18BP 或编码病毒 IL — 18BP 的 DNA 或 RNA 杂交的核酸如 DNA 或 RNA 编码的蛋白质。本发明也包括这样的核酸,它可以在需要的核酸的鉴定和纯化中用作探针。另外,这样的核酸将是确定是否它编码保留本发明的 IL — 18BP的功能活性的多肽的引物候选物。术语"严格条件"指本领域普通技术人员称为"严格"的杂交和随后的洗涤条件。参见 Ausubel 等人,分子生物学中的当前方案,出处同上, Interscience ,组约, 6.3 和 6.4 章 (1987,1992),和 Sambrook 等人,出处同上。没有限制地,严



格条件的例子包括低于研究的杂交的计算 Tm 12~20 \mathbb{C} ,例如, $2 \times SSC$ 和 0.5%SDS5 分钟, $2 \times SSC$ 和 0.1%SDS15 分钟; $0.1 \times SSC$ 和 0.5%SDS ,在 37 \mathbb{C} 30~60 分钟,然后, $0.1 \times SSC$ 和 0.5%SDS 在 68 \mathbb{C} 30~60 分钟的洗涤条件。本领域技术人员理解的那些严格条件也取决于 DNA 序列,寡核苷酸探针(如 10~40 碱基)或混合的寡核苷酸探针的长度。如果使用的是混合探针,优选地利用四甲基氯化胺(TMAC)而不是 SSC。参见 Ausubel,出处同上。

本发明进一步包括编码本发明的IL—18BP,但由于遗传密码的简并性而在密码子序列中有区别的核酸。在严格条件下与图4到图7显示的DNA序列可能不杂交,但能够编码本发明的IL—18BP的DNA也包括在本发明中。

术语"融合蛋白质"指含有与在体液中具有延长的残留时间的另一个蛋白质融合的IL—18BP或病毒IL—18BP或其实变蛋白的多肽。所以,IL—18BP或病毒IL—18BP可以与另一个蛋白质,多肽或诸如此类,例如免疫球蛋白或其片断融合。它也可以与聚乙二醇(PEG)融合以便延长残留时间。

本发明的术语"盐"指IL—18BP,病毒IL—18BP,突变蛋白或其融合蛋白质的羧基基团的盐和氨基基团的酸加入盐。羧基基团的盐可以通过本领域已知的手段形成,并且包括无机盐例如,钠,钙,铵,铁或锌盐等,和正如与胺如三乙醇胺,精氨酸,或赖氨酸,哌啶,普鲁卡因和诸如此类形成的那些有机碱的盐。酸加入盐包括例如与例如盐酸,或硫酸的矿物质酸形成的盐,和含有例如乙酸或草酸有机酸的盐。当然,任何这样的盐必须基本具有与IL—18BP相似的活性。



如本发明所用的"功能衍生物"覆盖了可以通过本领域的已知手段从作为残基或 N或 C 末端基团上的侧链存在的功能基团制备,和只要它们保留药物可接受即它们不破坏与 IL — 18BP 或病毒 IL — 18BP 的活性基本相似的蛋白质的活性,并且不给予含有它的组合物毒性的特点就包括在本发明的 IL — 18BP ,或病毒 IL — 18BP 或它们的突变蛋白质和融合蛋白的衍生物。这些衍生物可以例如包括聚乙二醇侧链,该侧链可以模拟抗原位点和在体液中延长 IL — 18BP 或病毒 IL — 18BP 的残留。其它衍生物包括羧基的脂肪族酯,通过与胺或与初级或次级胺反应形成羧基的酰胺,与酰基成份(例如,阿尔卡诺或碳环芳香基团)形成的氨基酸残基的无氨基基团的 N 酰基衍生物或与酰基成份形成的游离羟基(例如,丝氨酰或苏氨酰残基)的 O —酰基衍生物。

关于IL-18BP, 突变蛋白和融合蛋白质的"活性部分", 假如所述部分基本保留了结合 IL-18的能力, 本发明覆盖了蛋白质分子单独或与相关分子或其连接的残基, 例如, 糖或磷酸残基, 或蛋白质分子或糖残基本身的聚集体的多肽链的融合片断或前体。

本发明所用的术语"环变化的衍生物"指其中末端已经直接 或通过接头连接在一起以便产生环状分子的线性分子,然后环状 分子在另一个位置打开以便产生新的线性分子,其末端不同于原 始分子的末端。环状变化包括那些结构等同于已经环化和然后打 开的分子的分子。所以,可以重新作为线性分子合成环状变化分 子,并且从不进行环化和打开步骤。WO95/27732 中公开了环 状变化衍生物的制备。

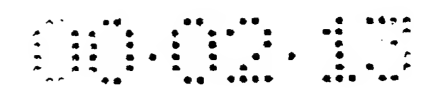
各种重组细胞如原核细胞例如大肠杆菌,或其它真核细胞如



酵母或昆虫细胞可以产生 IL — 18BP或病毒 IL — 18BP。为了产生重组 IL — 18BP或病毒 IL — 18BP,构建携带编码 IL — 18BP 并且适于转染(例如,大肠杆菌,哺乳动物细胞和酵母细胞)或感染昆虫细胞的 DNA 的适当载体的方法是本领域已知的。参见例如, Ausubel 等人,"分子生物学中的当前方案"当前方案,1993,和 Sambrook等人,"分子克隆,实验室手册"第二版,科尔德斯普林港出版社,1989。

为了表达 IL — 18BP蛋白质或病毒 IL — 18BP,将编码 IL — 18BP或病毒 IL — 18BP、它们的片断,突变蛋白或融合蛋白质和可操作地连接的转录和翻译调节信号的 DNA 插入能够在宿主细胞染色体中整合需要的基因序列的载体中。为了能够选择已经在它们的染色体中稳定整合导入的 DNA 的细胞,利用了允许选择含有表达载体的宿主细胞的一个或多个标记。该标记可以提供营养缺陷型宿主原养型杀生物抗性,例如抗生素、或重金属抗性例如铜或诸如此类。可选择标记基因可以直接与表达的 DNA 基因序列连接或通过转染导入同样的细胞。其它元素也是单链结合蛋白质 mRNA 的最佳合成所需要的。这些元素可以包括拼接信号,以及转录启动子,增强子和终止信号。

优选地将导入选择的细胞的所述的 DNA 分子掺入能够在受体宿主中自我复制的质粒或病毒载体中。优选的原核质粒是 pBr322的衍生物。优选的真核载体包括 BPV,疫苗, SV40,2—微米环等,或它们的衍生物。这样的质粒和载体是本领域已知的(2~5,22)。一旦已经制备了用于表达的含有构建体的载体或 DNA 序列,可以将表达载体通过任何种类的适当手段,如转化,转染,脂转染,共轭,原生质体融合,电穿孔,磷酸钙沉淀,直



接微注射等导入适当的宿主细胞。

在本发明中所利用的宿主细胞可以是原核或真核的。优选的原核宿主包括细菌如大肠杆菌,芽胞杆菌,链霉菌,假单胞菌,沙门氏菌,沙雷氏菌等。最优选地宿主是大肠杆菌。特别有利的细菌宿主包括大肠杆菌 K12 菌株 294(ATCC 31446),大肠杆菌 X1776(ATCC 31537),大肠杆菌 W3110(F—λ—向光性(ATCC 27325)。在这样的条件下,蛋白质将不糖基化。原核宿主必须与复制子和表达质粒中的控制序列相容。

但是,因为天然 IL — 18BP 是糖基化蛋白质,真核宿主比原核宿主优选。优选的真核宿主是哺乳动物细胞,例如,人,猴,小鼠,和中国仓鼠卵巢(CHO)细胞,因为它们提供蛋白质分子翻译后修饰,包括正确的折叠,正确的二硫键形成,以及在正确的位点糖基化。同样酵母细胞和昆虫细胞可以进行翻译后肽修饰包括高甘露糖糖基化。

存在许多重组 DNA 方案,它们利用了强启动子序列和高拷贝数的质粒,它们可以用于在酵母和昆虫细胞中产生需要的蛋白质。酵母和昆虫细胞识别了克隆的哺乳动物基因产物上的引导序列和分泌成熟的 IL — 18BP。在导入载体后,在选择含有载体的细胞的生长的选择性培养基中可以生长宿主细胞。克隆的基因序列的表达导致产生了 IL — 18BP,病毒 IL — 18BP,融合蛋白质,或其突变蛋白或片断。在下面的实施例中详细叙述了上面提到的克隆,克隆分离,鉴定,定性和测序方法。

然后通过任何常规方法包括提取,沉淀,亲和层析,电泳或诸如此类或通过利用例如固定在柱内包含的凝胶基质上的抗 IL—18BP单克隆抗体的亲和层析分离和纯化表达的蛋白质。含有



所述的重组 IL - 18BP的粗制剂通过柱,因此 IL - 18BP将通过特异的抗体结合柱,而不纯物质通过柱。在洗涤后,在通常用于该目的的条件下,即在高或低 pH,例如 pH11或 pH2 从凝胶洗脱蛋白质。

本发明进一步涉及用于在哺乳动物,和更具体地说在人中,表达 IL—18BP或病毒 IL—18或它们的衍生物的载体。在哺乳动物中短期和长期表达基因的载体在文献中已有记载。研究已经表明将基因释放到例如,骨骼肌肉,血管平滑肌和肝导致的治疗的蛋白质在系统水平。骨骼肌肉是有用的靶,因为它的大质量,血管供应和易接近性。但是,已经成功地利用了其它靶和特定地免疫细胞的骨髓前体。例如在肌肉中表达蛋白质的目前可得载体包括质粒 DNA,脂质体,蛋白质— DNA 共轭物和基于腺病毒,腺相关病毒和肝炎病毒的载体。在这些之间,关于基因表达的时间和水平和出于安全性考虑,基于腺相关的病毒(AAV)的载体已经是最成功的(Kessler,PD 1996,美国科学院院刊, 93、14082~4087)。

在 Snyder 等人, 1996,人遗传学中的当前方案, 12.1.1~12.1.17章, John Wiley和 Sons 中详细叙述了 AAV基础的载体的构建方法,并且引入本发明中。简要地说,利用限制酶 Xba I 裂解含有野生型 AAV基因组的质粒 psub201,并且与含有有效的真核生物启动子,例如,巨细胞病毒启动子, Kozak 同感序列,编码 IL—18BP 或病毒 IL—18BP 的 DNA 序列,或它们的突变蛋白或融合蛋白质或其片断,适当的 3'未翻译区和多聚腺苷酸化信号,例如,猴病毒 40 的多聚腺苷酸化信号的构建体连接。利用辅助 AAV质粒,例如 pAAV/Ad 将得到的重组质粒



共转染进入哺乳动物细胞,例如人 T293细胞。然后,利用腺病毒作为辅助病毒感染培养物,并且在 48~60小时后收集培养上清液。通过硫酸铵沉淀分级分离上清液,在 CsCl 密度梯度上纯化,透析,然后在 56℃加热以便破坏任何腺病毒,而得到能够表达IL—18BP或病毒 IL—18BP或它们的突变蛋白或融合蛋白质的重组 AAV 在这一步骤保持稳定。

这今为止,还没有确立可溶性细胞因子的受体的生理作用。可溶性受体结合它们的特异的配体,并且在大多数情况中抑制它们的生物活性,正如 TNF 系统中显示的(11,12)。在很少的情况中,例如 IL - 6,可溶性受体增强生物活性。在动物模型中发现重组可溶性 TNF 受体也已知为 TBP(TNF 结合蛋白质)能够预防败血性休克,同时发现 IL - 1 受体的可溶性形式对小鼠异嫁接受体中体内同种异体反应性的发展具有深远的抑制效果。

同样,可以发现本发明的IL—18BP和病毒IL—18BP在I型糖尿病中,在脓毒血症,在自身免疫疾病,在移植排斥,类风湿关节炎,肠炎疾病,脓毒血症,多发性硬化,局部缺血性心脏病,包括急性心脏病发作,局部缺血性脑损伤,慢性肝炎,牛皮癣,慢性肝炎和急性肝炎中用作调节IL—18活性的调节物。所以,它们可以用于任何疾病,其中内源产生或外源给药IL—18诱导疾病或恶化病人的情况。

本发明进一步涉及含有药物可接受载体和本发明的IL — 18BP或病毒IL—18BP或它们的活性突变蛋白,融合蛋白质及其盐,功能衍生物或其活性部分的药物组合物。

本发明进一步涉及含有药物可接受载体和例如,病毒载体如任何一个所述的基于 AAV 的病毒载体或表达 IL — 18BP 或病毒



IL — 18BP或它们的突变蛋白,其片断或融合蛋白质和适于为了表达体内本发明的IL — 18BP和病毒IL — 18BP或它们的突变蛋白片断或融合蛋白质,对人和其它哺乳动物给药,用于基因治疗的另一个载体的药物组合物。

通过将IL—18BP,或病毒IL—18BP或它们的衍生物,或表达它们的载体与生理可接受载体,和/或稳定剂和/或赋形剂混合,并且通过在剂量小瓶中冻干制备成剂量形式制备用于给药的本发明的药物组合物。给药的方法可以是通过相似试剂的给药的任何可接受方式,并且将取决于待治疗的病症,例如,静脉内,肌肉内,皮下,通过局部注射或局部应用,或连续输入等。给药的活性化合物的量将取决于给药的途径,待治疗的疾病和病人的症状。例如局部注射将在体重基础上比静脉内输入需要的蛋白质的量更低。

因此,表明IL—18BP,或病毒IL—18BP或体内表达它们的载体用于治疗自身免疫疾病, 1型糖尿病,类风湿关节炎,移植排斥,肠炎疾病,脓毒血症,多发性硬化,局部缺血性心脏病包括急性心脏病发作,局部缺血性脑损伤,慢性肝炎,牛皮癣,慢性胰腺炎,急性胰腺炎,和相似的疾病,其中存在IL—18的异常表达,导致过量的IL—18或由于外源给药IL—18引起的并发症的情况。

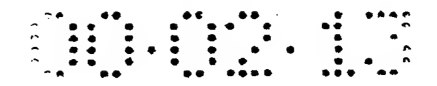
本发明也包括抗IL-18BP或病毒IL-18BP,以及抗它们的突变蛋白,融合蛋白质,盐,功能衍生物和活性部分的抗体。术语"抗体"指包括在可溶或结合形式中可以标记的多克隆抗体,单克隆抗体(MAbs),嵌合抗体,抗独特型(抗 ld)抗体的抗体,以及任何现有技术如并不限于酶裂解,肽合成或重组技术提供的人



化抗体及其片断。

多克隆抗体是起源于利用抗原免疫的动物的血清的抗体分子的异源群体。单克隆抗体基本含有特异于抗原的抗体的同源群体,该群体基本含有相似的表位结合位点。通过本领域普通技术人员已知的方法可以获得 MAbs。参见例如, Kohler 和 Milstein,自然, 256: 495~497(1975); 美国专利第 4,376,110 号; Ausubel 等人,出处同上,编辑, Harlow 和 Lane, 抗体,实验室于册,科尔德斯普林港实验室,(1988); 和 Colligan 等人编辑,在免疫学中的当前方案, Greene 出版协会, 和 Wiley Interscience 纽约(1992,1993), 将这些参考文献的内容全部引入本发明作为参考。这样的抗体可以是任何免疫球蛋白的类别包括 IgG,IgM,IgE,IgA,GILD 和其任何亚类。产生本发明的 MAb 的杂交瘤可以在体外,原位或体内培养。体内或与原位产生高效价的 Mab 使这成为目前优选的生产方法。

嵌合抗体是不同部分起源于不同动物种类,如具有起源于小鼠 MAb 的可变区和人免疫球蛋白恒定区的分子。将嵌合抗体初步用于减弱应用中的免疫原性,和增强生产的产量,例如小鼠 Mab 在杂交瘤中有较高的产量,但在人中具有更高的免疫原性,以致利用了人/小鼠嵌合 MAb。嵌合抗体和它们生产的方法是本领域公知的(Cabilly 等人,美国科学院院刊,81:3273~3277(1984); Morrison 等人,美国科学院院刊,81:6851~6855(1984); Boulianne 等人,自然,312:643~646(1984); Cabilly 等人,欧洲专利申请125023(1984年11月14日公开); Neuberger 等人,自然,314:268~270(1985); Taniguchi等人,欧洲专利申请171496(1985

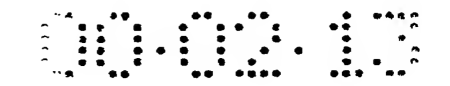


年 2 月 19 日公开); Morrison等人,欧洲专利申请 173494(1986年 3 月 5 日公开); Neuberger 等人, PCT 申请WO8601533(1986年3月13日公开); Kudo等人,欧洲专利申请184187(1986年6月11日公开); Morrison等人,欧洲专利申请173494(1986年3月5日公开); Sahagan等人,免疫学杂志,137:1066~1074(1986); Robinson等人,国际专利申请WO9702671(1987年5月7日公开); Liu等人,美国科学院院刊,84:3439~3443(1987); Sun等人,美国科学院院刊84:214~218(1987); Better等人,科学,240:1041~1043(1988);和 Harlow和 Lane,抗体,实验室手册,出处同上。这些参考完全引入本发明。

抗独特型(抗 ld)抗体是识别通常与抗体的抗原结合位点相关的独特的决定簇的抗体。通过利用抗 ld 正在制备的 MAb 免疫作为 MAb 来源的相同种类的动物和基因型(例如,小鼠菌株)可以制备 ld 抗体。免疫的动物通过产生抗这些独特型决定簇的抗体(抗 ld 抗体)识别和应答免疫抗体的独特型决定簇。参见例如,美国专利第4,699,880号,将它全部引入本发明。

抗 Id 抗体也可以用作"免疫原"以便在产生所谓抗一抗 Id 抗体的另一个动物中诱导免疫应答。抗一抗 Id 的表位相同于诱导抗一 Id 的原始 MAb。所以,通过来源于 MAb 的独特型决定簇的抗体,有可能鉴定表达相同特异性的抗体的其它克隆。

因此,可以利用抗IL—18BP产生的MAb和本发明的相关蛋白质在适当的动物中,例如BALB/c小鼠中诱导抗-Id 抗体。将来自这样的免疫小鼠的脾细胞用于产生分泌抗一Id MAb的抗一Id 杂交瘤。另外,抗 Id Mab可以与载体如匙孔血蓝蛋白(KLH)



偶联,并且用于免疫其它 BALB/c 小鼠。来自这些小鼠的血清将含有具有特异于IL — 18BP表位或病毒 IL — 18BP的表位的原始 MAb 的结合特性的抗-抗 ld 抗体。

所以, 抗-Id MAb 具有它们自己的独特型表位, 或结构相似于评估的表位如 IL — 18BP 或病毒 IL — 18BP 的"独特性"。

术语"人化抗体"指包括例如,通过基因工程方法操作小鼠抗体获得的抗体,以便与人体更相容。这样的人化抗体在人中具有减弱的免疫原性和提高的药物动力学。通过本领域公知的技术,例如在分子免疫学30卷,16号,1443~1453,1993对于人化抗TNF抗体叙述的可以制备它们。

术语"抗体"也指包括能够结合抗原的完整分子及其片断如Fab和F(ab')2。Fab和F(ab')2片断缺乏显然更快速循环的完整抗体的Fc片断,并且可以比完整抗体具有更少的非特异组织结合[Wahl等人,核酸方法杂志, 24. 316~325(1983)]。令人满意的是用于本发明的抗体的Fab和F(ab')2和其它片断可以根据本发明公开的完整抗体分子的方法检测和定量IL—18BP或病毒IL—18BP。这样的片断通常是通过利用酶如木瓜蛋白酶(产生Fab片断)或胰蛋白酶[产生F(ab')2片断]裂解蛋白质产生的。

如果能够与分子特异反应而将分子结合于抗体,就认为抗体 "能够结合"分子。术语"表位"指能够通过也被那个抗体识别 的抗体结合的任何分子的部分。表位或"抗原决定簇"通常含有 分子如氨基酸或糖侧链的化学活性表面基团并且具有特异的三 维结构特征以及特异的电荷特征。

"抗原"是能够通过抗体结合的分子或分子的部分,该抗体 另外能够诱导动物产生能够结合抗原的表位的抗体。抗原可以具



有一个或一个以上的表位。特异的反应在上面表示抗原将以高度选择性的方式与它对应的抗体反应而不与大量的其它抗原引起的其它抗体反应。

抗体,包括抗体的片断可用于本发明的定量或定性检测样品中的 IL — 18BP或病毒 IL — 18BP或相关蛋白质,或检测表达这样的本发明的蛋白质的细胞的存在。通过利用与光显微镜的,流式细胞计或荧光计的检测偶联的荧光标记的抗体(参见下面)的免疫荧光技术可以完成这一检测。

用于本发明的抗体(或其片断)可以在组织学上如在免疫荧光或免疫电子显微镜中用于本发明的IL—18BP或病毒IL—18BP和相关蛋白质的原位检测。通过从病人中移取组织样品,并且给这样的样品提供本发明的标记抗体可以完成原位检测。通过在生物学样品中应用或覆盖标记抗体(或片断)优选地提供了抗体(或片断)。通过利用这样的方法,不仅确定IL—18BP或病毒IL—18BP或相关蛋白质的存在,而且也可确定它在检测的组织上的分布。利用本发明,那些本领域普通技术人员将容易地发现,为了完成这样的原位检测可以修饰任何种类的组织学方法(如染色方法)。

本发明的IL—18BP或病毒IL—18BP,或相关蛋白质的这样的测试通常包括在存在能够鉴定IL—18BP或相关蛋白质的可检测标记抗体时,温育生物学样品如生物液体,组织提取物,新鲜收集的细胞如淋巴细胞或白细胞,或已经在组织培养中温育的细胞,和通过任何的许多本领域公知的技术检测抗体。

利用固相支持物或载体如纤维素,或其它固体支持物或能够固定细胞的载体,细胞颗粒或可溶性蛋白质可以处理生物样品。



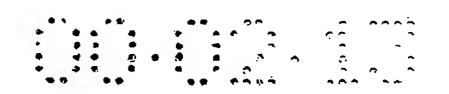
然后利用适当的缓冲液可以洗涤支持物或载体,接着利用本发明的可检测标记的抗体处理。然后第二次利用缓冲液洗涤固相支持物或载体以便除去未结合的抗体。然后,通过常规方法检测所述的固体支持物或载体上结合标记的量。

通过"固相支持物","固相载体","固体支持物","固体载体","支持物"或"载体"是指能够结合抗原或抗体的任何支持物或载体。公知的支持物或载体包括玻璃,聚苯乙烯,聚丙烯,聚乙烯,葡聚糖,尼龙淀粉酶,天然和修饰的纤维素,聚丙烯酰胺,辉长岩和磁铁矿(magnetite)。载体的特性可以是为了本发明的目的溶解到一定程度或不溶。事实上,支持物质可以具有任何可能的结构构型,只要偶联的分子能够结合抗原或抗体。所以,支持物或载体构型正如在小珠中或圆筒中,正如在测试管的内部表面,或棒的外部表面可以是球形。可替代地,表面可以是环的,正如纸,测试条等。优选的支持物或载体包括聚苯乙烯小珠。那些本领域的普通技术人员将知道许多结合抗体或抗原的其它适当载体,或将能够通过利用常规实验确定它们。

根据公知的方法可以确定本发明的给定的许多抗体的结合活性。本领域的普通技术人员能够通过利用常规实验确定每个测试的可操作和最佳测试条件。

正如特定的条件下所常用或需要的,在测试中可以增加其它的这样的步骤如洗涤,搅拌,振摇,过滤等。

可检测地标记本发明的抗体的一个方法是将它与酶连接,并且用于酶免疫测试(EIA)中。当后来与适当的底物接触时,该酶依次以这样的方式与底物反应以致产生可以通过分光光度计,荧光计或通过肉眼可见的方法检测的化学成份。可以用于可检测地



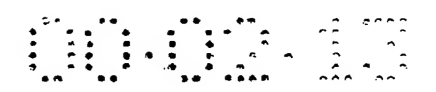
标记抗体的酶包括但不限于苹果酸脱氢酶,葡萄球菌核酸酶, δ — 5 — 类固醇异构酶, 酵母乙醇脱氢酶, α — 甘油磷酸脱氢酶, 磷酸丙糖异构酶, 辣根过氧化物酶, 碱性磷酸酶, 天冬酰胺酶, 葡萄糖氧化酶, β—半乳糖苷酶, 核糖核酸酶, 脲酶, 触酶, 葡萄糖— 6 — 磷酸脱氢酶, 葡糖淀粉酶和乙酰胆碱脂酶。通过利用酶的色原底物的比色计方法可以完成检测。在与相似的制备标准的比较中, 通过肉眼比较底物的酶反应程度也可以完成检测。

通过任何的其它免疫测试可以完成检测。例如,通过放射性标记抗体或抗体片断,能够通过利用放射性免疫测试(RIA)检测IL—18BP或病毒IL—18BP。在分子生物学中的实验室技术和生物化学,Work,T.S.等人,北荷兰出版公司,纽约(1978),特定的参考章节的标题是"放射性免疫测试和相关技术的介绍"Chard,T.,(引入本发明作为参考)中可以发现对 RIA 的很好的叙述。当利用γ计数器或闪烁计数器或通过放射自显影这些手段可以检测放射性的同位素。

利用荧光化合物标记本发明的抗体也是可能的。当荧光标记 抗体与适当波长的光接触时,然后由于荧光可以检测它的存在。 最通常利用的荧光标记化合物是,异硫氰酸荧光素,罗丹明,藻 红蛋白,藻蓝蛋白,别藻蓝蛋白,邻苯二醛和荧光胺。

利用荧光辐射金属如¹⁵²Eu,或镧系其它物质也可检测地标记抗体。利用如二亚乙基三胺五乙酸(ETPA)的金属螯合基团,可以将这些金属附着于抗体上。

通过将它与生物素偶联也可以检测性地标记抗体。然后,通过与荧光化合物或如过氧化物酶的酶或放射性同位素和诸如此类偶联的抗生物素蛋白或链霉抗生物素可以检测生物素化的抗



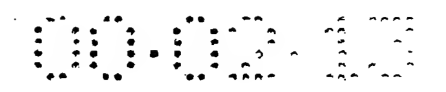
体。

通过将它与化学荧光化合物偶联也可以可检测地标记抗体。然后通过检测在化学反应过程中产生的荧光的存在确定化学荧光标记的抗体的存在。特定的利用的化学荧光标记化合物的例子是鲁米诺,异鲁米诺,热吖啶酯,咪唑,吖啶盐和草酸酯。

同样,生物荧光化合物也可以用于标记本发明的抗体。生物 荧光是在催化蛋白质增强化学荧光反应的效率的生物系统中发 现的化学荧光的类型。通过检测荧光的存在确定了生物荧光蛋白 质的存在。标记的重要生物荧光化合物是荧光素,荧光素酶和水 母发光蛋白。

本发明的抗体分子可以适用于在 immunometric 测试,也已知为"2位点"或"三明治"测试中利用。在典型的 immunometric 测试中,将一定量的未标记的抗体(或抗体片断)结合于固体支持物或载体,并且加入一定量的可检测的标记可溶抗体允许检测和/或定量在固相抗体,抗原和标记的抗体之间形成的三元复合物。通常,并且优选的。 immunometric 测试包括"正向"测试,其中将结合固相上的抗体首先与待测试的样品接触,以便通过形成二元固相抗体一抗原复合物从样品中提取抗原。在适当温育期后,洗涤固体支持物或载体以便除去液体样品的残基包括如果有任何未反应的抗原,然后与含有未知量的标记抗体(作用是"受体分子")的溶液接触。在允许标记抗体与通过未标记抗体结合于固体支持物或载体的抗原的复合物第二个温育时期后,第二次洗涤固体支持物或载体以便除去未反应的标记抗体。

在也可以用于本发明的抗原的另一类型的"三明治"测试中,利用了所谓的"同时"和"反相"测试。"同时"测试包括单一



的温育步骤,因为抗体结合于同时在待测试的样品中加入的固相 支持物或载体和标记的抗体。在温育完成后,洗涤固体支持物或 载体以便除去液体样品的残基和未复合的标记抗体。然后,正如 它是在常规的"正向"三明治测试,确定了与固体支持物或载体 结合的标记抗体的存在。

在"反相"测试中,在利用了适当的温育期之后,首先在液体样品中逐步加入标记抗体的溶液,接着加入结合于固体支持物或载体上的未标记抗体。在第二次温育之后,以常规方式洗涤固相使它脱离待测试的样品的残基和未反应的标记抗体溶液。然后正如在"同时"和"正向"测试中确定结合固体支持物或载体的标记抗体的测试。

正如上面确定的,本发明也提供编码本发明的任何蛋白质的DNA分子,含有任何这样的DNA分子的可复制表达载体,利用任何这样的表达载体转化的宿主细胞包括原核生物、真核生物和宿主细胞,优选CHO细胞。本发明也包括为了在人和其它哺乳动物中表达的目的,产生编码本发明的任何蛋白质的表达载体的方法。

本发明也包括通过培养本发明的转化细胞,和回收 DNA 分子和在这样的转化宿主细胞内的表达载体编码的蛋白质产生本发明的任何蛋白质的方法。

除了在调节 IL - 18 的活性中利用 IL - 18 BP 或病毒 IL - 18 BP, 当然它们也可以用于纯化 IL - 18 BP 本身。为了这一目的,将 IL - 18 BP 或病毒 IL - 18 BP 与亲和柱偶联,并且通过粗 IL - 18。然后,通过例如在低 pH 洗脱从柱回收 IL - 18。

通过下面的非限制性实施例可以说明本发明:



实施例 1: 分离 IL - 18 结合蛋白

根据制造商的说明,将大肠杆菌 IL—18(2.5毫升, Peprotech, NJ)与亲和凝胶—10(0.5毫升, BioRad)偶联,填充进入柱中。以流速 0.25毫升/分钟,将租尿蛋白质(100 倍浓缩,500毫升)加载到柱上。利用 250毫升磷酸缓冲液(PBS)中的 0.5 摩尔/升的NaCl 洗涤柱。然后立即用 1 摩尔/升 Na2CO3 中和的 25 毫摩尔/升柠檬酸, pH2.2 和苯甲脒(1毫摩尔/升)洗脱结合的蛋白质。收集 1 摩尔/升的部分。通过 SDS—PAGE 分析各部分,并且银染。在组份 2~8中,IL—18 结合蛋白质作为约 40,000 道尔顿蛋白质洗脱(图 1)。对应于 IL—18 BP的约 40 千道尔顿的带在银染时展示明显的黄色。通过正如实施例 2 中所述与 125 I—IL—18 交联,SDS—PAGE 和放射自显影分析各种部分。在组份 2~8发现 IL—18 结合蛋白质,从 IL—18 琼脂糖柱洗脱(图 2)。

实施例2:亲和纯化的IL—18BP与标记的IL—18的交联 将来自亲和纯化步骤的IL—18BP的样品(40微升)与1251—

母所以必须以及我性性性情報的結婚 如此以及必以以外必以

日本日末和纯化少級的IL—ISBP的仟四(40 個 7) 与 IL— 18(5,000,000cpm)一起温育(70 分钟, 4 ℃)。然后加入溶解于二甲基亚砜 (Me₂SO , 20 毫摩尔/升)的 disuccinimidyl suberate(DSS)到最后浓度为 2 毫摩尔/升,并且将混合物在 4 ℃保留 20 分钟。通过加入 pH7.5 的 1 摩尔/升 Tris-HCl 和 1 摩尔/升 NaCl 到最后浓度为 100 毫摩尔/升终止反应。加入含有二硫苏糖醇 (DTT,25 毫摩尔/升最后)的样品缓冲液,通过 SDS 一PAGE(7.5 丙烯酰胺)接着放射自显影分析混合物(图 2)。

在从IL - 18 亲和柱(道 2 和 3)洗脱的部分,但不是在含有所有其它粗尿蛋白质的柱洗液(道 1)中观察到了可能含有与约 20



千道尔顿 ¹²⁵ | 一 | L 一 18 交联的约 40 千道尔顿蛋白质的分子量为 58 千道尔顿的特异带。

机多类性性 人名英格兰人姓氏 医二苯基苯基氏试验 医二苯二苯基氏试验

实施例 3: 蛋白质序列分析

在非还原条件下,通过SDS—PAGE(10%丙烯酰胺)分辨实施例 1 的亲和柱洗脱的各部分,在 PVDF 膜(Pro-Blot,应用生物系统,USA)上电影印。利用考马斯蓝染色膜,切出约 40 千道尔顿的带,通过 Procise 微序列仪(应用生物系统,USA)进行蛋白质序列分析。获得下面大的序列:

$$T - P - V - S - Q - Q - x - x - x - A - A - A$$

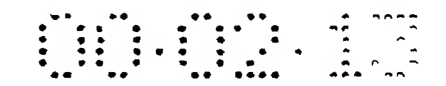
$$1 \cdot \cdot \cdot \cdot 5 \cdot \cdot \cdot \cdot \cdot 10 \cdot \cdot \cdot$$

其中×代表尚未确定的氨基酸。

另外,获得了小的序列:

因为这一双倍体序列,不可能获得更长的序列数据。鉴定了小序列为人防卫素的片断(登记号 p11398),开始在防卫素的氨基酸 65。大序列不能与任何其它已知的蛋白质结合,正如通过blastp和tblastn研究程序研究 NCBI和TIGR中所有可得数据库确定的。

为了获得更长和更精确的序列,和为了鉴定潜在的半胱氨酸 残基,在6摩尔/升盐酸胍中利用DTT还原从IL—18琼脂糖柱洗脱的组份的另一个等分试样,与4丙烯吡啶反应,通过微超滤装置(Ultrafree,截止分子量10,000道尔顿, Millipore)脱盐,进行蛋白质微序列的分析。在测序的1号循环后,将滤纸与邻苯二



醛反应封闭N末端多肽而不是Pro。以这一方式,仅获得如下大序列:

TPVSQXXXAA XASVRSTKDP CPSQPPVFPA AKQCPALEVT

1 10 20 30 40

(T=Thr; P=Pro; V=Val; S=Ser; Q=Gln; X=未知; A=Ala; R=Arg; K=Lys; D=Asp; C=Cys; F=Phe; L=Leu; E=Glu)

在循环 6, 7, 8和 11 中,获得了低水平的 Thr 信号。因为这一低水平,我们认为在所述的循环中不指派特定的氨基酸残基是更加谨慎的。

正如研究蛋白质数据库确定的,得到的序列明显不同于任何其它已知蛋白质。但是,通过 tblastn 研究程序研究 TIGR 数据库提供了 cDNA 文档,称为 THC123801,它的开放读码框架(218个密码子)当翻译时,含有与 IL — 18BP的 N末端序列高度同源的序列。下面显示了同源性:

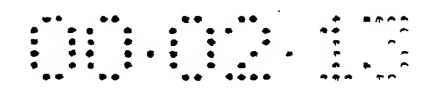
1TPVSQXXXAAXASVRSTKDPCPSQPPVFPAAKQCPALEVT... 40
51 VTLLVRATXVXQTTTAATASVRSTKDPCPSQPPVFPAAKQCPALEVTWPE 100

海巴 人名英英法 接口 "你们还有什么难?"就说:"我们,我们是你这个女人的女子,我们把你们还

[上面的序列(1~40)是本发明分离的 IL — 18BP; 下面的序列(51~100)是通过 TIGR 文档 THC123801 的 cDNA 的翻译推断的]。

在IL-18BP的残基2和4,翻译文档THC123801获得的推定的蛋白质序列是模糊的。它证明了IL-18BP的氨基酸残基6,7和8作为Thr的特征,并且似乎对残基11也一样。

实施例 4: IL - 18BP 是糖蛋白



通过在 Superose 12 柱(1 x 30 厘米, Pharmacia,瑞典)上排斥大小层析进一步纯化实施例 1 中洗脱组份的等分试样(0.3 毫升)。预平衡柱,并且利用磷酸缓冲液和叠氮化钠(0.02%)流速 0.5 毫升/分钟洗脱。 1 分钟收集组份。正如 SDS — PAGE 和银染确定的,在组份 20~25 作为约 40,000 道尔顿的蛋白质洗脱 IL — 18BP结合蛋白质。根据制造商的说明,将含有约 40,000 道尔顿的蛋白质的样品(23, 50 微升组份,约 50 纳克蛋白质)与 N糖苷酶 F(PNGase F,Biolab)反应。简言之,通过在 5%SDS 煮沸 10分钟, 10 x G7 缓冲液(2.5 微升), 10%NP — 40(2.5 微升),和PNGase F(1 微升)在 37℃ 1 小时变性等分试样。在非还原条件下通过 SDS — PAGE(10%丙烯酰胺)分析样品,并且与来自相同的 Superose12 柱的未消化的 IL — 18BP 比较。发现在 PNGase处理的部分,约 40 千道尔顿的 IL — 18BP 带消失了。获得了新的对应于 30 千道尔顿(正如在 PNGase带上面)和 20 千道尔顿的带。约 40 千道尔顿的带的消失表明该带是 N糖基化蛋白质。

实施例 5: 通过 IL - 18BP 封闭 IL - 18 的生物活性

(人生) 医外部动物 医三耳耳 医甲磺胺丁二酚医三酚 医肾内内结合

通过测量在单核细胞中IL—18诱导的IFN—γ的产生确定从尿中分离的IL—18BP封闭IL—18活性的能力。当与低浓度的LPS, IL—12或其它刺激物一起加入时,IL—18诱导 IFN—γ。在小鼠脾细胞、在人周边血液单核细胞(PBMC)和在人 KG—1细胞系中测试 IL—18的活性。从健康的小鼠制备脾细胞、洗涤和在补充了10%胎牛血清的RPMI1640中以5×106细胞/毫升悬浮。利用LPS(0.5微克/毫升或1微克/毫升)以及重组人或小鼠 IL—18(0.5纳克/毫升或5纳克/毫升)刺激1.0毫

升培养物。在加入脾细胞之前,在重组 IL - 18 中加入人 IL -18结合蛋白质(0,5或50纳克/毫升)。在培养24小时后,将脾 细胞进行三次冷冻(-70℃)和解冻(室温)循环,通过离心除去细胞 碎片,对于小鼠 IFN $-\gamma$ (内源),利用 ELISA 试剂盒测试上清液 的IFN-γ。正如图 3A 所示,IL-18BP 以依赖剂量的方式, 封闭小鼠脾细胞中的 hull-18 的活性。相反,作为对照,可溶性 的干扰素-α/β受体没有效果。重组小鼠 IL - 18 的活性相似地 受到人IL-18BP的抑制,表明人IL-18BP识别小鼠IL-18(图 3B)。通过高浓度的 LPS 在小鼠脾细胞中诱导内源的 IL - 18, 导致 IFN -γ的产生。实际上, 尿 IL - 18BP 也抑制 LPS(10 微 克/毫升)诱导 IFN -γ(图 3C)。伴刀豆球蛋白 A(con A)活化 T 细 胞以便在缺乏 IL — 18 时产生 IFN —γ(13)。确实, IL — 18BP 甚至在高浓度不抑制 Con A 诱导 IFN -γ(图 3D)。这一观察证明 了IL-18BP是IL-18生物活性的特异抑制剂而不是IFN-y 产生的非特异抑制剂。IL—18BP也抑制了IL—18和TNF—α 的联合诱导的人 KG - 1细胞中人 IL - 18的活性(图 3E)。

正如在人和小鼠单核细胞中IFN一y的共诱导确定的,上面的数据证明了尿IL—18BP抑制人以及小鼠IL—18的活性。减弱IL—18活性>90%的IL—18BP的浓度是可以与IL—18本身比较的,表明在这两个蛋白质之间的高亲和相互作用。

实施例6:编码IL-18BP的cDNA克隆的分离

利用 SuperScript RNase H 逆转录酶 (Gibco-BRL)和随机引物 (Promega, 麦迪生 WI)逆转录来自 Jurkat T 细胞 (CRL 8163, 美国类型培养物收藏中心)的总 RNA。然后,通过 PCR,利用 Taq

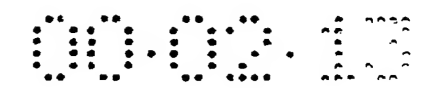


DNA 聚合酶(西格玛)和对应于 TIGR 克隆 THC123801 核苷酸24~44(有意义)和500~481(反义)的引物扩增得到的 cDNA 片断。在30个退火(55℃, 2分钟)和扩展(70℃, 1分钟)循环中进行扩增。通过琼脂糖(1%)凝胶电泳分辨 PCR 产物, 洗脱和克隆进入 pGEM-Teasy TA 克隆载体(Promega)。利用 T7 和 SP6 引物测序来自单个克隆的 DNA。

通过随机引导 32 P标记得到的 477bp片断。将这一探针用于筛选各种人 cDNA 和基因组文库。取出复制的硝酸纤维素滤纸,并且与探针在 60 °C,在含有 6 x SSC, 10 x Denhardt's 溶液,0.1% SDS 和 100 微克/毫升鲑精 DNA 的缓冲液中杂交。洗涤滤纸和在一 80 °C 过夜曝光到 Kodak XAR 胶片上。菌斑纯化双倍阳性克隆。从 λ pCEV9 克隆切出质粒,并且自身连接。根据制造商的说明分离来自其它文库的 cDNA 克隆。利用有意义和反义引物和 373A 和 377 序列仪(应用生物系统)进行分离的克隆的自动DNA 序列分析(33)。这些克隆程序使用标准方案。

筛选下面的文库: T.Miki友好提供的, λpCEV9克隆载体(15) 中构建的人单核细胞 cDNA文库; 人 Jurkat 白血病 T细胞 cDNA文库, 人周边血液白细胞 cDNA文库, 和人牌 cDNA文库, 所有来自 Clontech(Palo Alto, CA)。在λFIX II 载体中的人胎盘基因组文库是来自 Stratagene(La Jolla, CA)。

获得和鉴定了对应于四个不同的IL—18BP拼接变异体的所有 cDNA 克隆。所有拼接的变异体编码推定的可溶性分泌蛋白质。最丰富的一个(IL-18BPa)具有 192 个密码子的开放读码框架,编码了 28 个氨基酸残基的信号肽,接着成熟的推定的 IL—18BPa,它的开始 40 个残基(SEQ ID NO:10)完美地匹配了尿 IL—



18BP(SEQ ID NO:2)的 N末端蛋白质序列。半胱氨酸残基的位置表明了这一多肽属于免疫球蛋白(Ig)超家族。在成熟 IL — 18BPa内的四个 GIn 残基的每一个都是潜在的 N 糖基化位点。 IL — 18BP的其它三个拼接变异体明显更不丰富。

另一个 1kb IL-18BPb cDNA 编码 85 个氨基酸残基的成熟蛋白质(SEQ ID NO:4)。编码 169 个氨基酸残基(SEQ ID NO:6)的成熟 IL—18BP的 2.3kb cDNA 表示第三个变异体 IL—18BPc. 第四个变异体,IL—18BPd 编码 133 个氨基酸残基的成熟 IL—18BP(SEQ ID NO:8)。外显子内的拼接存在于沿着前 mRNA 的两个位点。这些事件和在 IL—18BPd 中的另外的 5'外显子在各种 cDNA 克隆中产生 3 个不同的 5'UTR。所以,应答不同的转录调节信号有可能产生不同的 IL—18BP变异体。

适今为止,没有发现编码含有跨膜区的受体的 cDNA。

实施例7:哺乳动物表达载体的构建,重组IL-18BP的产生和重组IL-18BP的生物活性的评估

通过PCR,利用有意义引物 5'TATATCTAGAGCCACCATGA GACACAACTGGACACCA 和反义引物: 5'ATATCTAGATTAAT GATGATGATGATGACCCTGCTGCTGTGGACTGC 扩增 IL — 18BPa cDNA 的编码区。利用 Xba I 裂解 PCR 产物, 克隆进入 pEF-BOS 表达载体(25)的 Xba I 位点以便产生 pEF-BOS-IL-18BPa。通过 DNA 测序证明了构建体。

在室温下,如所述(35)温育含有 pEF-BOS-IL-18BPa 质粒 DNA(10 微克)和 DEAE — 葡聚糖(120 微克)的 1.4 毫升 TD 缓冲液中的 6×10^7 个 COS7 细胞 30 分钟。然后,利用 DMEM — 10%FBS



洗涤细胞,在 DMEM — 10 中涂布 4 小时,洗涤和在无血清的 DMEM 中温育 3~5 天。收集培养基,通过超滤(10 千道尔顿截止分子量)浓缩 6 倍并且在 Talon 柱(Clontech)上。利用咪唑作为洗脱剂,根据制造商的说明分离 IL — 18BP — Hise。

如下评估尿和 COS7 表达的 IL — 18BP 的免疫交联反应性:将利用 ¹²⁵ I 通过氯胺 T方法标记尿 IL — 18BP(5 微克)。将 COS7 细胞的上清液(250 微升)与尿 IL — 18BP 的抗体混合(1 小时,室温,最后体积 500 微升),在磷酸缓冲盐(PBS),0.05%吐温 20 和 0.5%牛血清白蛋白(洗涤缓冲液)中稀释 1:1000。然后加入 ¹²⁵ I 标记的尿 IL — 18BP(10⁶ cpm),在 1 小时后,加入蛋白质 G — 琼脂糖(20 微升)。将混合物悬浮(1.5 小时,4℃),然后分离小珠,在 3x 洗涤缓冲液中洗涤,再次利用 PBS 洗涤。然后利用样品缓冲液洗脱小珠,通过 SDS — PAGE分辨(10%丙烯酰胺,在还原条件下,接着放射自显影)。

在还原条件下和非还原条件下利用银染,IL-18BP跑成单一的带,并且具有如尿IL-18BP相同表观分子量(数据未显示)。这一制剂的蛋白质序列分析表明如尿IL-18BP相同的N末端的序列,表明后者不在N末端降解。

利用抗尿、IL—18BP的抗体免疫影印分析 IL—18BPa表明与尿蛋白质具有相同的分子量。另外,利用免疫沉淀,接着 SDS—PAGE和放射自显影,IL—18BPa能够替代尿 ¹²⁵II—IL—18BP 结合抗体。所以,IL—18BPa 在结构上对应于尿 IL—18BP。

测试粗和纯化的IL—18BPa抑制IL—18的生物活性的能力。IL—18BPa以依赖剂量的方式抑制IFN—γ在小鼠脾细胞,



PBMC和人KG-1细胞系中诱导人和小鼠IL-18的活性(图9)。

各种生物测试以及迁移变换测试的结果(实施例 8)证实抑制 IL—18活性的是克隆的 IL—18BP,不是尿 IL—18BP的任何 附带不纯物质,如共洗脱的防卫素片断的内在特性。

实施例8:电泳迁移变换测试

同时研究了尿和重组IL - 18BP对在人KG - 1细胞中IL - 18诱导的 NF-κB的活性的影响。利用 hulL-18(10 纳克/毫升) 或与 IL - 18BP 预混合的 hull-18 刺激人 KG - 1细胞(4 x 10⁶, 在 1 毫升 RMPI 中)(20 分钟, 室温)。在 37 ℃ 20 分钟后, 利用 冰冷的 PBS 洗涤三次,立即在液氮中冷冻。将细胞碎片再悬浮 在缓冲液 A[20 毫摩尔/升 Tris pH7.6,0.4 摩尔/升 NaCl,0.2 毫摩 尔/升 EDTA, 甘油(20%体积), 1.5 毫摩尔/升 MgCl2,2 毫摩尔/ 升二硫苏糖醇(DTT), 0.4 毫摩尔/升 PMSF , 1 毫摩尔/升 Na3VO4702 微克/毫升每种亮抑酶肽,抑胃酶肽,和抑酶肽]中的 3倍紧密细胞体积中。通过离心除去细胞碎片(15,000xg, 15分 钟)。在液氮中冷冻上清液的等分试样,并且储藏在一80℃。利 用小牛血清白蛋白作为标准通过 Bradford 测试(Bio-Rad)确定蛋 白质浓度。利用[32P]dCTP(300居里/毫摩尔)和T4聚核苷酸激酶 (新英格兰实验室)标记对应于NF一KB结合元素的双链寡核苷酸 (10 皮摩尔,普鲁美格)。通过旋转柱除去游离的核苷酸。将利用 IL-18或 IL-18+IL-18BP处理的细胞的提取物(10 微克蛋 白质)与标记探针(3 x 104cpm)以及聚 dl.dC(500 纳克, Pharmacia)一起温育(15 分钟;全温)并且在 20 微升含有 HEPES(pH7.5,10 毫摩尔/升), 60 毫摩尔/升 KCI,1 毫摩尔/升



MgCl₂,2毫摩尔/升 EDTA, 1毫摩尔/升 DTT和甘油(5%体积)的缓冲液中变性鲑精 DNA(100 纳克, 西格玛)。然后,在 5%非变性聚丙烯酰胺凝胶上加载混合物。在 185V,在 0.5 x TBE(40毫摩尔/升 Tris HCl,45毫摩尔/升硼酸,和 2.5毫摩尔/升 EDTA)中进行电泳。真空干燥凝胶并且在一 80℃过夜放射自显影。发现IL— 18诱导 p50-NF-κB 同源二聚体和 p65/p50 NF-κB 异源二聚体的形成。正如利用结合对应于 NF-κB 同感序列的放射性标记的寡核苷酸的 KG— 1 细胞提取物的电泳迁移变换测试确定的,尿以及重组 IL— 18 BP 通过 IL— 18 抑制 NF-κB 的活化。

实施例 9: 在大肠杆菌,酵母和昆虫细胞中表达 IL - 18BP

通过其它重组细胞如原核生物细胞例如大肠杆菌或其它真核生物细胞如酵母和昆虫细胞也可以产生IL—18BP。构建适当的携带编码IL—18BP的DNA和适于转化大肠杆菌和酵母细胞或感染昆虫细胞的载体以便产生重组IL—18BP的已知方法是可得的。为了在酵母细胞中表达,切出编码IL—18BP的DNA(实施例6)并且插入适于转染酵母细胞的表达载体。为了在昆虫细胞中表达,将编码IL—18BP的DNA插入杆状病毒,并且利用所述的重组杆状病毒感染昆虫细胞。为了在大肠杆菌中表达,将编码IL—18BP的DNA利用适当的寡核苷酸进行定位诱变,以致将起始的ATG密码子刚刚插入在成熟的IL—18BP的第一个密码子之前。可替代地,通过PCR,利用适当的有意义和反义引物可以制备这样的DNA。然后,将得到的cDNA构建体通过本领域公知的技术插入在适当构建的原核表达载体(23)。

等于任何的人 医外侧侧 医外侧外外 医皮肤性 医皮肤性 经经济证明



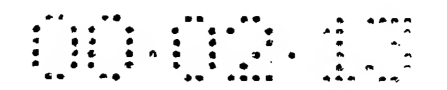
实施例 10: 构建体内表达 IL - 18BPa 的腺结合表达载体

根据质粒 pcDNA3 构建编码 IL — 18BPa 的功能基因 (Invitrogen,圣选戈, CA)。将在 5'末端含有 Kozak 同感序列的 IL — 18BP cDNA 以破坏限制位点的方式连接进入 pcDNA3 的 Xba I 位点。在新霉素盒(原始 pcDNA3 序列的碱基 2151)之前和在 SV40 多聚腺苷酸化信号(原始 pcDNA3 序列的碱基 3372)之后,通过定位诱变插入新的 Xba I 位点。然后利用 Xba I 裂解构建体,并且将得到的 4.7kb 小基因如上所述插入在质粒 psub201的 Xba I 位点(Snyder等人,1996,人遗传学中的当前方案,12.1.1~12.1.17章, John Wiley和 Sons)。利用辅助 AAV 质粒 pAAV/Ad 将得到的重组质粒共转染进入人 T293 细胞。然后,利用腺病毒作为辅助病毒感染培养物,在温育 48~60 小时后收集细胞。将细胞进行 3 个冷冻一解冻循环,通过离心除去细胞碎片,利用硫酸铵将上清液饱和 33%。然后离心混合物,通过将硫酸铵饱和 50%从上清液中沉淀 rAAV。通过 CsCl 进一步纯化该病毒,在 56℃最后加热 15 分钟以便破坏任何腺病毒。

实施例 11: 构建 IL - 18BP 的重组融合蛋白质。

医多种性性 医阿拉克氏 医阿拉斯氏 医阿拉斯氏 医阿拉斯氏 医阿拉斯氏

如下可以进行含有与 IgG2 重链的恒定区融合的 IL — 18BP 的蛋白质的生产:利用适当的寡核苷酸将 IL — 18BP 的 DNA 进行定位诱变,以致在编码序列之前和之后立即导入独特的限制位点。将含有 IgG2 重链的恒定区的质粒,例如 pRKCO42Fcl(6)进行相同的定位诱变以便在尽可能接近 IgG1 重链的 Asp 216 处以允许在融合蛋白质的时期中翻译的方式导入相同的独特位点。通过在独特的限制位点消化,或可替代地通过利用适当设计的引物



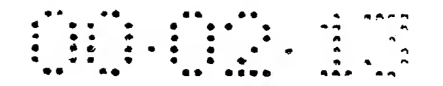
的PCR可以制备含有5'非翻译序列和编码IL—18BP的dsDNA片断。相似地消化突变的pRKCD42Fc1产生含有质粒和IgG1序列的大片断。然后,将两个片断连接产生编码含有IL—18BP和IgG重链的约227个C末端氨基酸(铰链区和CH2和CH3区)的多肽的前体的新质粒。可以利用适当的限制酶通过消化从质粒中分离编码融合蛋白质的DNA,然后插入有效的原核或真核表达载体。

实施例 12: 生产化学修饰的 IL - 18BP

为了增强质粒中IL—18BP的半衰期,可以制造利用聚乙二醇(PEG)化学修饰的IL—18BP。通过将PEG与IL—18BP分子的半胱氨酸残基交联可以进行修饰。可以构建含有IL—18BP的氨基末端的外半胱氨酸残基,糖基化位点,羧基末端的突变体IL—18BP。通过利用含有需要的突变的寡核苷酸的PCR可以进行诱变。以本领域公知的常用方法表达这些突变蛋白质。将进行这些蛋白质的Pegylation并且将评估活性。

实施例 13:制备抗 IL 18BP 的多克隆抗体

利用在完全 Freund 佐剂中乳化的 5 微克尿 IL — 18BP 的纯净制剂皮下开始皮下注射兔。 3 星期后,利用 5 微克在不完全 Freund 佐剂中的 IL — 18BP 制剂皮下再次注射它们。在 10 天的间隔给予另外两次注射正如在 PBS 中的溶液的 IL — 18BP。在最后免疫后 10 天取兔血。在发展抗体水平后进行放射免疫测试。将 125 [—标记的 IL — 18BP(166,000cpm) 与各种稀释度 (1:50,1:500,1:5,000 和 1:50,000)的兔血清混合。在总体积 200



微升中加入蛋白质 — G 琼脂糖小珠的悬浮液(20 微升, Pharmacia)。在室温保留混合物 1 小时, 然后洗涤小珠三次, 计数结合的放射活性。将人 leptin 的兔抗血清用作阴性对照。 IL — 18R的抗血清的效价是在 1:500 和 1:5,000 之间, 而阴性对照的效价小于 1:50。

天皇 [1] "我们的一点连上,我们就会一定一个都被自己的,我们也不是一定。"

实施例 14: 制备 IL - 18BP 的单克隆抗体

首先利用在完全 Freund 佐剂的乳液中的 2 微克纯化的 IL—18BP 注射雌性 Balb/C 小鼠(3个月大),并且 3个星期后,在不完全 Freund 佐剂中皮下注射。在 10 天的间隔,在 PBS 中皮下给予另外三次注射。在融合之前 4 和 3 天给予正如 IRIA(参见如下)确定的显示最高结合效价的小鼠腹膜内最后加强免疫。利用 NSO/1 黑色素瘤细胞系和作为融合参与者的从动物的脾和淋巴结制备的淋巴细胞进行融合。在微培养平板中分配融合细胞,在补充 HAT和 15%马血清的 DMEM 中选择杂交瘤。将发现产生 IL—18BP的抗体的杂交瘤通过限制稀释亚克隆,并且注射进入已经利用降植烷引导产生腹水的 Balb/C 小鼠。利用市场可得的ELISA 试剂盒确定抗体的同型(Amersham,英国)。

如下进行产生抗 IL—18BP的单克隆抗体的杂交瘤的筛选:通过反向固相放射性免疫测试 (IRIA)测试杂交瘤上清液中抗 IL—18BP 抗体的存在。利用 Talon-纯化的 IL—18BPa-His₆(10 微克/毫升,100 微升/孔)包衣 ELISA 平板 (Dynatech 实验室,Alexandria, VA)。在 4 \mathbb{C} 温育过夜后,利用含有 BSA(0.5%)和吐温 20(0.05%)的 PBS 洗涤平板两次,在洗涤溶液中在 37 \mathbb{C} 封闭 至少 2 小时。加入杂交瘤培养上清液 (100 微升/孔)并且在 37 \mathbb{C}



温育平板 4小时。洗涤平板三次,在室温下在 2小时加入山羊抗小鼠辣根过氧化物酶共轭物(HRP,Jackson实验室,1:10,000,100 微升/孔)。洗涤平板四次,通过作为底物的含有 H_2O_2 的 ABTS[2',2'-连氮基-双(3-乙基苯噻唑—6—磺酸,西格玛)]展色。通过自动 ELISA 读数器对平板读数。认为至少比阴性对照的值高 5倍的读数的样品是阳性的。

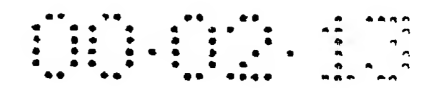
实施例 15: 利用单克隆抗体亲和层析 IL - 18BP

通过亲和层析将抗 IL - 18BP的抗体用于 IL - 18BP的纯化。在50%饱和度沉淀硫酸铵,接着对 PBS 扩展透析纯化杂交瘤分泌的含有单克隆抗体的腹水液体。正如制造商特指的,将约10毫克免疫球蛋白结合于1毫升亲和凝胶10(BioRad USA)。

在4℃,流速0.25毫升/分钟在0.5毫升抗 IL — 18BP 抗体柱上加载250毫升人尿蛋白质(相当于250升粗尿)。利用PBS洗涤柱直到在洗液中检测不到蛋白质。利用25毫摩尔/升柠檬酸缓冲液,pH2.2(8×1柱体积部分)洗脱 IL — 18BP,通过1摩尔/升Na₂CO₃立即中和。通过大小排除层析获得这一制剂的进一步的纯化。

1863年,1965年,1966年,1966年秦安徽第四人建设。1968年,196

利用抗川—18BP单克隆抗体(无血清杂交瘤上清液或腹水免疫球蛋白)在4℃过夜包衣微滴平板(Dynatech 或Maxisorb, Nunc)。利用含有BSA(0.5%)和吐温20(0.05%)的PBS洗涤平板,在37℃在同样的溶液中至少封闭2小时。在封闭溶液中稀释测试样品,在37℃加入孔中(100微升/孔)4小时。然后,



利用含有吐温 20(0.05%)的 PBS 洗涤平板三次,接着加入兔抗 IL—18BP血清(1:1,000, 100 微升/孔)在 4° C进一步温育过夜。洗涤平板三次,并且在室温,在 2小时加入山羊抗兔辣根过氧化物酶的共轭物(HRP,Jackson实验室,1:10,000, 100 微升/孔)。洗涤平板四次,通过含有 H_2O_2 的作为底物的 ABTS[2',2'-连氮基-双(3-乙基苯噻唑—6 磺酸,西格玛)]展色。通过自动 ELISA 读数器对平板读数。

实施例 17: 非糖基化人 IL - 18BP 是具有生物活性的

测试纯化的重组 IL — 18BPa的抑制 IL — 18的生物活性的能力。 IL — 18BPa 以依赖于剂量的方式抑制在小鼠脾细胞,PBMC和人 KG — 1细胞系中IFN—γ诱导人和小鼠 IL — 18的活性。

将在 C 末端具有 Hise 标记的纯化 IL — 18BPa(1.5 微克, 50 微升)的 pH 调节到 7.5,并且与 N糖苷酶 F(3 微升, 500,000 单位/毫升, PNGase F,新英格兰实验室)混合。在 37℃,在非变性条件下温育混合物 24 小时。通过在非还原条件下,SDS—PAGE,接着利用 IL — 18BP的抗体免疫影印分析来自样品和来自未消化 IL — 18BP — Hise 的等分试样。发现 IL — 18BP — Hise 的约 40 千道尔顿的带在 PNGase 处理的组份中消失,获得了新的约 20 千道尔顿的带。 PNGase F的产物的分子量和特异性表明 IL—18BP — Hise 完全糖基化。

在 Talon 小珠上分别吸收缓冲液中的 PNGase 处理的组份, 未消化的 IL — 18BP — Hise和含有 PNGase的对照样品,利用 磷酸缓冲液洗涤,利用咪唑(100毫摩尔/升)洗脱。利用人 IL —



18(20 纳克/毫升), LPS(2 微克/毫升)和小鼠脾细胞将洗脱组份进行生物测试。在下面的表中显示了结果:

| 样品 | IFN-γng/ml(纳克/毫升) |
|---|-------------------|
| 对照 | 7.5 |
| 非消化 IL — 18BP — Hise | 0 |
| PNGase 处理的 IL — 18BP — His ₆ | 0 |

所以,结论是糖基化的 IL - 18BP 作为 IL - 18活性的调节物是具有生物活性的。

前面的特异实施例的叙述表明本发明的一般特性,以致通过应用当前的知识,其它人可以容易地修饰和/或采用各种应用,如不脱离一般概念的特异实施例,并且,这样的采用过程和修饰应该可理解为在本实施例的等当实施例的一样和范围内。需要理解的是本发明利用的表达方式或术语是用于叙述而不是限制。

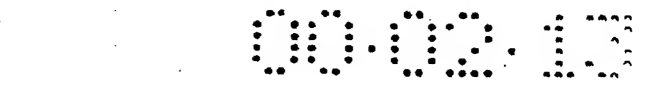
,如此,他就是这种的一种。这种的人的一种,我们也不是一种的。

新世事事是"中国人,生命我们是我们的人,,只是不能是一个人,不是

A REPORT OF A COMMENT OF THE REPORT OF THE PROPERTY OF THE PRO

参考文献

- 1.Anderson, D.M.等人, TNF受体的同系物和它的配体增强 T细胞生长和树状细胞功能,自然, 1997.390(6656): 175~179 页。
- 2.Bollon, D.P. 等人 (1980) 临床血液癌症学杂志, 10: 39~48。
- 3.Botstein,D. 等人, (1982)Miami Wint.Symp.19 : 265~274。
- 4.Broach, J.R.,"啤酒酵母的分子生物学:生命周期和遗传"科尔德斯普林港实验室,科尔德斯普林港,纽约,445~470(1981)。
 - 5.Broach, J.R., (1982)细胞 28: 203~204。
 - 6.Byrn R.A.等人,1990,自然(伦敦)344: 667~670。
- 7. Car, B.D., V.M. Eng, B. Schnyder, L. Ozmen, S. Huang, P. Gallay, D. Heumann, M. Aguet, 和 B. Ryffel. 1994 干扰素γ 受体缺陷的小鼠是抗内毒素体克的,实验方法杂志, 179 : 1437~44 issn:0022-1007。
- 8.Chater, K.F.等人,在"第六次放线菌生物学的国际专题研讨会", Akademiai Kaido,布达佩斯, 匈牙利(1986), 45~54页。
- 9.Conti,B.,J.W.Jahng.C.Tinti,J.H.Son,和 T.H.Joh.1997,在 肾上腺皮质中干扰素γ诱导因子的诱导,生物化学杂志, 272: 2035~2037。
- 10.Dao,T.,K.Ohashi,T.Kayano,M.Kurimoto,和 H.Okamura. 1996,干扰素γ诱导因子,新细胞因子,增强小鼠 T 辅助 1 细胞的



Fas 配体介导的细胞毒性。细胞免疫学, 173 : 230~5 issn:0008~8749。

- 11.Engelmann, H., D.Aderka, M.Rubinstein, D.Rotman, 和D.Wallach. 1989.从人尿纯化肿瘤坏死因子结合蛋白质到均一保护了细胞不受肿瘤坏死因子毒性的影响,生物化学杂志, 264: 11974~11980。
- 12. Engelmann, H., D. Novick, 和 D. Wallach. 1990, 从人尿纯化的两个肿瘤坏死因子结合蛋白质。与细胞表面肿瘤坏死因子受体的免疫学交联反应性的证据, 生物化学杂志, 265: 1531~1536。
- 13.Fantuzzi,G.等人,正如在白细胞介素 1b 转化酶缺陷小鼠中表明, IL 18 调节 IFN g产生和细胞增殖。血液, 1998, 91: 2118~2125。
- 14.Gryczan,T.,"芽胞杆菌的分子生物学"学术出版社,组约,(1982),307~329。
- 15.Gutkind, J.S.等人, 用于 Epstein-Barr 病毒感染的 B 淋巴细胞而不是正常的单核细胞的新 c-fgr外显子。分子细胞生物学, 1991, 11: 1500~1507。
- 16.Heremans, H., J. Van Damme, C. Dillen, R. Dijkmans, 和A. Billiau. 1990. 干扰素γ, 在小鼠中致死脂多糖诱导的Shwartzman 状体克反应的介导物,实验方法杂志, 171: 1853~69 issn:0022~1007。
 - 17. Izaki, K. (1978)日本细菌学杂志, 33: 729~742。
- 18.John, J.F.等人(1986)感染疾病综述, 8: 693~704。
 - 19.Kendall,K.J. 等人 (1987), 细菌学杂志, 169:



4177~4183 。

- 20.Kohno, K., J. Kataoka, T. Ohtsuki, Y. Suemoto, I. Okamoto, M. Usui, M. Ikeda, 和 M. Kurimoto. 1997. 在 Th1 而不是 Th2 细胞的活化中 IFN —γ 诱导的因子(IGIF)是协同刺激因子, 并且独立于IL—12 发挥它的影响, 免疫学杂志, 158: 1541~1550。
- 21.Maliszewski, C.R., T.A.Sato, T.Vanden Bos, S.Waugh, S. K.Dower, J.Slack, M.P.Beckmann, 和 K.H.Grabstein. 1990. 细胞因子受体和B细胞功能 I 重组可溶受体特异地抑制 IL 1 和 IL 4 体外诱导B细胞活性,免疫学杂志,144:3028~3033。
- 22. Maniatis, T., 在"细胞生物学:综合性论文, 3卷, 基因表达",学术出版社,组约,563~608(1980)。
- 23. Maniatis 等人,分子克隆:实验室手册,科尔德斯普林港实验室,纽约,1982。
- 24.Micallef,M.J.T.Ohtsuki,K.Kohno.F.Tanabe,S.Ushio,M. Namba,T.Tanimoto.K.Torigoe,M.Fujii,M.Ikeda,S.Fukuda,和M.Kurimoto.1996.通过刺激人T细胞,干扰素γ诱导的因子增强T辅助1细胞因子的生产:与干扰素12协同作用于干扰素γ生产。当前免疫学杂志,26: 1647~51 issn:0014~2980。
- 25.Mizushima,S.和 Nagata,S.(1990), pEF-BOS,强有力的哺乳动物表达载体,核酸综述, 18: 5322~5328。
- 26.Nakamura, K., H.Okamura, K.Nagata, T. Komatsu, 和T. Tamura. 1993.提供γ干扰素生产协同刺激信号的因子的纯化, 感染免疫学 61: 64~70 issn:0019~9567。
- 27. Nakamura, K., H.Okamura, M. Wada, K. Nagata, 和T. Tamura. 1989. 刺激γ干扰素生产的内毒素诱导的血清因子, 感染免疫学,

57: 590~5 issn:0019~9567 .

- 28.Novick, D., B. Cohen 和 M. Rubinstein. 1994. 人干扰素α/β 受体一鉴定和分子克隆,细胞77: 391~400。
- 29.Novick, D., B.Cohen, 和 M.Rubinstein. 1992, 在体液中存在可溶性干扰素α受体分子, FEBS通讯, 314: 445~448。
- 30.Novick, D., H. Engelmann, D. Wallach, 和 M. Rubinstein. 1989. 在人正常尿中存在可溶性的细胞因子受体,实验方法杂志, 170: 1409~1414。
- 31.Okamura, H., H.Tsutsui, T.Komatsu, M.Yutsudo, A.Hakura, T.Tanimoto, K.Torigoe, T.Okura, Y.Nukada, K.Hattori, K.Akita, M.Namba, F.Tanabe, K.Konishi, S.Fukuda, 和 M.Kurimoto. 1995, 通过T细胞诱导IFN一γ产生的新细胞因子的克隆, 自然378:88~91。
- 32.Rothe, H., N.A. Jenkins, N.G. Copeland 和 H. Kolb. 1997. 自身免疫糖尿病的活性时期与定位于邻近 Idd2 的新细胞因子, IGIF的表达相关。临床研究杂志 99: 469~74 issn:0021~9738。
- 33.Sambrook,J.,E.F.Fritsch,和 M.T.,分子克隆:实验室手册,第二版, 1989,科尔德斯普林港,纽约,科尔德斯普林港实验室。
- 34.Simonet.W.S.,等人,骨原素:参与骨密度调节的新分泌的蛋白质。细胞,1997,89(2):309~319。
- 35.Sompayrac, L.H.和 K.L.Danna,利用猴病毒 40 的 DNA 有效地感染猴细胞,美国科学院院刊, 1981, 78: 7575~7578。
- 36.Sparks, C.A., 等人, 将核有丝分裂器蛋白质 NuMA 基因分配给人染色体 11q13。基因组, 1993, 17: 222~224。



37.Tsutsui,H.,K.Nakanishi,K.Matsui,K.Higashino.H.Okamura,Y.Miyazawa,和 K.Kaneda.1996.IFN-γ 诱导因子上调小鼠天然杀死细胞克隆的 Fas 配体介导的细胞毒性活性。免疫学杂志,157: 3967~73 issn:0022~1767。

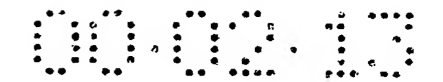
38.Ushio,S.,M.Namba,T.Okura,K.Hattori,Y.Nukada,K.Akita,F.Tanabe,K.Konishi,M.Micallef,M.Fujii.K.Torigoe,T.Tanimoto,S.Fukuda,M.Ikeda,H.Okamura,和M.Kurimoto.1996.人IFN — γ诱导因子的 cDNA 克隆,在大肠杆菌中的表达,在蛋白质的生物活性上的研究。免疫学杂志,156: 4274~4279.34,Okayama,H.和Berg,P.(1983)允许在哺乳动物中表达 cDNA 插入片断的 cDNA 克隆载体。分子细胞生物学,3: 280~289。

39.Yasuda,H.,等人,破骨细胞生成抑制因子(OCIF)和骨原素(OPG)的特征:OPG/OCIF 抑制体外破骨细胞生成的机制,内分泌学,1998,139;1329~1337页。

生物物理 医植物种 医瞳光 医多类性腺素 植物外外 医超级之外

The state of the first of the state of the s

the contract of the state of the contract of t



序列表

<110> Novick, Daniela Dinarello, Charles Rubinstein, Menachem Kim, Soo Hyun Yeda 研究和开发有限公司

<120> 白细胞介素-18结合蛋白及其制备和用途 Use

<130> IL-18 Rubinstein

<140>

<141>

<150> 125463

<151> 1998-07-22

<150> 122134

<151> 1997-11-06

<150> 121869

<151> 1997-09-29

<150> 121639

<151> 1997-08-27

<150> 121554

<151> 1997-08-14

<160> 10

<170> PatentIn Ver. 2.0

. <210> 1

<211> 1348

<212> DNA

<213> Homo sapiens

gagaagaga cgttgtcaca gataaagagc caggctcacc agctcctgac gcatgcatca 60 tgaccatgag acacaactgg acaccagacc tcagcccttt gtgggtcctg ctcctgtgtg 120 cccacgtcgt cactctcctg gtcagagcca cacctgtctc gcagaccacc acagctgcca 180 ctgcctcagt tagaagcaca aaggacccct gccctccca gcccccagtg ttcccagcag 240 ctaagcagtg tccagcattg gaagtgacct ggccagaggt ggaagtgcca ctgaatggaa 300 cgctgagctt atcctgtgtg gcctgcagcc gcttcccaa cttcagcatc ctctactggc 360 tgggcaatgg ttccttcatt gagcacctcc caggccgact gtgggagggg agcaccagcc 420



```
gggaacgtgg gagcacaggt acgcagctgt gcaaggcctt ggtgctggag cagctgaccc 480
 ctgccctgca cagcaccaac ttctcctgtg tgctcgtgga ccctgaacag gttgtccagc 540
 gtcacgtcgt cctggcccag ctctgggctg ggctgagggc aaccttgccc cccacccaag 600
 aagccctgcc ctccagccac agcagtccac agcagcaggg ttaagactca gcacagggcc 660
 agcagcagca caaccttgac cagagcttgg gtcctacctg tctacctgga gtgaacagtc 720
 cctgactgcc tgtaggctgc gtggatgcgc aacacacccc ctccttctct gctttgggtc 780
 cettetetea ecaaatteaa acteeattee caectaeeta gaaaateaea geeteettat 840
 aatgeeteet eeteetgeea ttetetetee acetateeat tageetteet aacgteetae 900
 tecteacaet getetaetge teagaaacea ceaagaetgt tgatgeetta geettgeact 960
 ccagggccct acctgcattt cccacatgac tttctggaag cctcccaact attcttgctt 1020
 ttcccagaca gctcccactc ccatgtctct gctcatttag tcccgtcttc ctcaccgccc 1080
 cagcagggga acgctcaagc ctggttgaaa tgctgcctct tcagtgaagt catcctcttt 1140
 cagcictggc cgcattctgc agacttccta tcttcgtgct gtatgttttt tttttccccc 1200
 ttcactctaa tggactgttc cagggaaggg atgggggcac cagctgcttc ggatccacac 1260
 tgtatctgtg tcatccccac atgggtcctc ataaaggatt attcaatgga aaaaaaaaa 1320
 adaaaaaaa aaaaaaaaa aaaaaaaa
                                                             . 1348
 <210> 2
 <211> 192
 <212> PRT
 <213> Homo sapiens
 <220>
 <221> 信号
 <222> (1)..(28)
<400> 2
Met Arg His Asn Trp Thr Pro Asp Leu Ser Pro Leu Trp Val Leu Leu
                                   10
 Leu Cys Ala His Val Val Thr Leu Leu Val Arg Ala Thr Pro Val Ser
            20
                               25
Gln Thr Thr Ala Ala Thr Ala Ser Val Arg Ser Thr Lys Asp Pro
         35
Cys Pro Ser Gln Pro Pro Val Phe Pro Ala Ala Lys Gln Cys Pro Ala ...
     50
Leu Glu Val Thr Trp Pro Glu Val Glu Val Pro Leu Asn Gly Thr Leu
     reachfel for Edfort was a lighten make each over a later over a family with
Ser Leu Ser Cys Val Ala Cys Ser Arg Phe Pro Asn Phe Ser Ile Leu
85 90 90
   Tyr Trp Leu Gly Asn Gly Ser Phe Ile Glu His Leu Pro Gly Arg Leu
100 105 110
```



ひがん ちょうたいかん

Trp Glu Gly Ser Thr Ser Arg Glu Arg Gly Ser Thr Gly Thr Gln Leu
115 120 125

Cys Lys Ala Leu Val Leu Glu Gln Leu Thr Pro Ala Leu His Ser Thr 130 135 140

Asn Phe Ser Cys Val Leu Val Asp Pro Glu Gln Val Val Gln Arg His 145 150 155 160

Val Val Leu Ala Gln Leu Trp Ala Gly Leu Arg Ala Thr Leu Pro Pro 165 170 175

Thr Gln Glu Ala Leu Pro Ser Ser His Ser Ser Pro Gln Gln Gln Gly
180 185 190

<210> 3

<211> 1038

<212> DNA

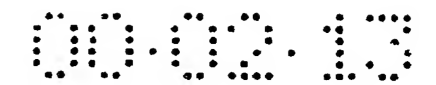
<213> Homo sapiens

<400> 3

gagaagagga cgttgtcaca gataaagagc caggctcacc agctcctgac gcatgcatca 60 tgaccatgag acacaactgg acaccagacc tcagcccttt gtgggtcctg ctcctgtgtg: 120 cccacqtcqt cactctcctq gtcaqaqcca cacctgtctc gcaqaccacc acaqctgcca 180 ctgcctcagt tagaagcaca aaggacccct gcccctccca gcccccagtg ttcccagcag 240 ctaagcagtg tocagcattg gaagtgacct ggccagaggt ggaagtgcca ctgagctggg 300 cagcagggtt aagactcagc acagggccag cagcagcaca accttgacca gagcttgggt 420 cctacctgtc tacctggagt gaacagtccc tgactgcctg taggctgcgt ggatgcgcaa 480 cacaccccct ccttctctgc tttgggtccc ttctctcacc aaattcaaac tccattccca 540 cctacctaga aaatcacage ctccttataa tgcctcctcc tcctgccatt ctctctccac 600 ctatccatta gccttcctaa cgtcctactc ctcacactgc tctactgctc agaaaccacc 660 aagactgttg atgeettage ettgeactee agggeeetae etgeatttee cacatgaett 720 totggaagee teccaactat stettgetttt eccagacage teccaeteee atgtetetge: 780 tcatttagte cegtetteet cacegeecea geaggggaae geteaageet ggttgaaatg 840 ctgcctcttc agtgaagtca tectetttca getetggeeg cattetgeag acttectate 900 trogractat argittittittitteccccti cactetaata gactatteca gagaagagat 960 gggggcacca getgettegg atceacactg tatetgtgte atceccacat gggteetcat: 1020

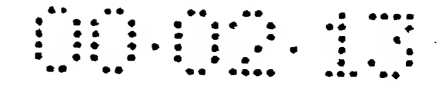
The value as an approximation a_{ij} and a_{ij}

<213> Homo sapiens

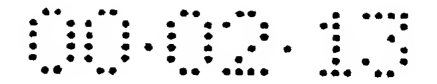


भागा पुरुष चलाहा । मेर्डिन

<220> <221> 信号 <222> (1)..(28) <400> 4 Met Arg His Asn Trp Thr Pro Asp Leu Ser Pro Leu Trp Val Leu Leu 1 10 15 Leu Cys Ala His Val Val Thr Leu Leu Val Arg Ala Thr Pro Val Ser 25 20. Gln Thr Thr Ala Ala Thr Ala Ser Val Arg Ser Thr Lys Asp Pro 40 45 Cys Pro Ser Gln Pro Pro Val Phe Pro Ala Ala Lys Gln Cys Pro Ala 60 55 50 Leu Glu Val Thr Trp Pro Glu Val Glu Val Pro Leu Ser Trp Ala Glu 80 65 75 70 Gly Asn Leu Ala Pro His Pro Arg Ser Pro Ala Leu Gln Pro Gln Gln 95... 90 85 SAMORAN CARROLL Ser Thr Ala Ala Gly Leu Arg Leu Ser Thr Gly Pro Ala Ala Ala Gln 110 100 105 addentedant a palatinada garaddada logaddaddaddaddaddada archallar danglar o'r ballara laga a -C Propendiciones, product paper of somply the rowness on the behavior in exist and appropri-. Cell' application of caractinis, bis timber, et apper idea process of the contraction THI - Arganian, greenickowy abbied by dop iko Idebyke brode ekyky tr The parametrical correspondent for the properties of the properties of the properties of the parametrical states CK211>N7063, or so, subjection where the cover disperse upsticulation is a gradient. * < 212> DNA + printing of the control of the printing of the OK213>AHomo sapiens grant companions our opposite by applicable companion as မီဆီရ ကျနှင့်ကုဏ်တည်။ ၁၂ အချိန်တိုင်ရ အခြိန်သာ ၁၂၈ ရှိသော ၁၉၂၂ မည်းကြွေ အချိန်းကြီး အချိန်သည်။ မေးရှိနေရာများ မြေ ီးႏ**ှ400>ႏ5**ာကမေျခ၍ တစ်ရုံးကြုံသည်။ ခုရှိတည်မှုမှု ၂၉၉၆ ခုရှိတည်တွင်းမြို့မေး မိမိတောက်မေးမှု နိတ်စို့မှုတို့မှုတွင် gaattegegg.cegegtegae geeagaggg etaggatgagagagagaggg tgtgatggtg 60 ggtgctggga aatgtacccg accttggggc tggtggctgg gggagtggggt agcctgggaa 120 aggccaggat grggacggac tggtarggca trgagccrga agrggrccaa ctrggggttc 180 cccagtgcct aggaaagttg tccccttgaa tgtcagtgtg aaggtgaagg aggaagcaga 240 tgcctgttca tatggaaaca aagacctggc tgtgaagagg ggaggcggac accaaagtcc 300 tgacacttgg.gcgggacaga.attgatctgt.gagagactca.tctagttcat.accctaggtg.360 accetggggg tggcatgggg gtagattaga gateccagte tygtatecte tggagagtag 420 gagtcccagg agctgaaggt ttctggccac tgaactttgg ctaaagcaga ggtgtcacag 480 ctgctcaaga ttccctggtt aaaaagtgaa agtgaaatag agggtcgggg cagtgctttc 540 ccagaaggat tgctcggcat cctgcccttc ccagaagcag ctctggtgct gaagagagca 600 ctgcctccct gtgtgactgg gtgagtccat attctctctt tgggtctcaa ttttgccttc 660



cctaatgaag gggtaagatt ggactaggta agcatcttac aaccatttgt ggtcatgaga 720 gctggggtgg ggaaggattg tcacttgacc ccccagctc tgtttctaag tgctgaaaga 780 gctccaggct atgctacggg aggagaagcc agctactgag gaaaagccag ctactgagaa 840. aaagcgggag tggtttacca ttctcctccc ccacctttca ccagagaaga ggacgttgtc 900 acacataaag agccaggete accageteet gaegeatgea teatgaeeat gagaeacaac 960 tggacaccag acctcagece tttgtgggte etgeteetgt gtgeecaegt egteaetete 1020 ctggtcagag ccacacctgt ctcgcagacc accacagctg ccactgcctc agttagaagc 1080 acaaaggacc cctgcccctc ccagccccca gtgttcccag cagctaagca gtgtccagca 1140 ttggaagtga cctggccaga ggtggaagtg ccactgaatg gaacgctgag cttatcctgt 1200 gtggcctgca gccgcttccc caacttcagc atcctctact ggctgggcaa tggttccttc 1260 attgagcacc tcccaggccg actgtgggag gggagcacca gccgggaacg tgggagcaca 1320 ggtacgcagc tgtgcaaggc cttggtgctg gagcagctga cccctgccct gcacagcacc 1380 aactteteet gtgtgetegt ggaeeetgaa eaggttgtee agegteaegt egteetggee 1440 cagetetggg tgaggageee aaggagage etceaggaae aggaggaget etgetteeat 1500 atgtggggag gaaagggtgg gctctgccag agcagcctgt gaactaatgc ccagcattcc 1560 tcaaggtcag ccagacaaaa aggaacttag gtcttgggca gaggaggtgt agcctggggc 1620 aaagtgatga gatgtccctc ctttccttgg cctgatcctt gtctgccttc acttccctag 1680 gctgggctga gggcaacett gcccccace caagaageee tgccctccag ccacageagt 1740 ccacagcagc agggttaaga ctcagcacag ggccagcagc agcacaacct tgaccagagc 1800 ttgggtccta cctgtctacc tggagtgaac agtccctgac tgcctgtagg ctgcgtggat 1860 gegeaacaca eccetectt etetgetttg ggtecettet eteaccaaat teaaacteea 1920 ttcccaccta cctagaaaat cacagcctcc ttataatgcc tcctcctcct gccattctct 1980 ctccacctat ccattagect tectaaegte etaeteetea caetgeteta etgeteagaa 2040 accaccaaga ctgttgatgc cttagccttg cactccaggg ccctacctgc atttcccaca 2100 tgactttctg gaagcctccc aactattctt gcttttccca gacagctccc actcccatgt 2160 ctctgctcat ttagtcccgt cttcctcacc gccccagcag gggaacgctc aagcctggtt 2220 gaaatgetge etetteagtg aagteateet ettteagete tggeegeatt etgeagaett 2280 Cotatottog: tgctgtatgt: ttttttttc cocttcact: ctaatggact gttccaggga 2340: agggatgggg gcagcagctg cttcggatcc acactgtatc tgtgtcatcc ccacatgggt 2400 cctcataaag gattattcaa tggaggcatc ctgacatctg ttcatttagg cttcagttcc 2460 acticicagga actitiquety teccaegagg gagtatggga gagatggact gecaeacaga 2520 agetgaagae aacaeetget teaggggaae acaggegett gaaaaagaaa agagagaaca 2580 gcccataatg ctccccggga gcagaggcca ctaatggaga gtgggaagag cctggaaaga 2640 tgtggcctca ggaaaaggga tgagagaaag gaggtggtat ggaagactca gcaggaacaa 2700 ggtaggette aaagageeta tatteetett ttteecacae egateaagte aacteagtae 2760 tcacgggaga aaaatagact ttatttacaa gtaataacat ttagaaaaga tccatccccg 2820 gcccttaaaa accttcccat cactccaaat cccaccccag tgcaagtctg gggaaggtag 2880 ggtgtgaget getgetgaag getgteeege aaceeeacte: etgagacaca; gggeeeatee 2940 greetgggaa agageatect etggeaggtg etcecaceag gteagaceca greetggaet 3000 tcaagagtga gggcccctgc tgggcccagc caccaggaca gcaggaacca gggcctactc 3060 ctcttatggt:cccttctaga:tccagaggct:aagaggaaga:ctggccaggc:ccaaggaccc.3120 agccatcaaa accagcctca aatctggttg tgatggagaa gtgactttgc tttaagaaaa 3180 laaggaggcaa ggtagggaga gegeeeacae tgteeatget ecaggeeece tgggeeaget 3240 ccgagaaggc gccagtgaag gaccagggac caggccaggg tgcgggcagg catcactgtc 3300 tctaggggtt.tggctactgt.tggcctggga:gctgagagaa ggcactgaga gggacagtag 3360 geggaggace aggtgaegge ageategggg acaeaggtgg ggeeacteae tggtaetgge 3420 cetttagtge tttgeetgaa agagacaeag teacatggee agatgagaae; ttgegataet 3480 agectgeace cactggetgg gaagatetet teetgeteec aegeceetgt etggateece 3540



toottgtga goodcagggt tatcagttgo tggctgtgco tgagcagcto tgggtgctot 3600 ccatgagaat ggggccatct gtcttctctc cttggagagg agctaccagg acagggacac 3660 ctcttacccc acaccctcca gcagcctggc gtggccccat cttggatgct acttggtggg 3720 geggtetggg gggtgeecat geteteateg ggttteeete ecceateetg ceagtgeete 3780 tacettgeec ttggetegag gggtggeace aatggeggea geagtggegg egetggetgt 3840 ggtggtggca atgcgcggag aacggcgggt tccactgcga gtgttggggg aagccttgga 3900 cagggeette tttgaggete eeegeegeag aaggetgtte eetagettet tgggtgtgtt 3960 gaggatgctg aaggccatcg actggcgccg gtcagcctgc aaggaagggc tgtcagaccg 4020 ggagacccaa tgctgccttc ccaggccagc gtgctgtgcc acgctgtacc agcaaggtcc 4080 cgccagggcg tegetteate eccetteage eccageetea ectgtttagt agaagetgga 4140 getgettet tetgggeete agtagtgete tgtttgegee etteatgteg gtetegggga 4200 gtcatggggc gtgggaaaca gctggtggcc ttcttagact atggagaaga ggacagttag 4260 gcagacagta gcaagaggag tcacatctga agccaggtgt cttgtcctct cagagctgag 4320 tggaccttgt aagtcaacgt gcaacctgct ccccttccca actctgggcc agatccttcc 4380 cttcccaaca gttcccatcc atgggtcagg cccttggaga gagggaaaga gagggggaag 4440 tgagggaagg agagagagg ctccctttag tccttggtga gctgggcctg acctgagcac 4500 agtgctggag taacacccag gagccaccgc gcctacctca ggagttccag ggccctggtg 4560 gggctctagg gagacccgtt tgcgctgctg ccgggtggtg atgccagtgc cctcggctat 4620 ctggattggc tgcatgctgg ctcggcgcag ggtctcttgg gggtctccag ttttcatctc 4680 ctcatctgtg atggtgccca ggctcaggga aggctgcatg ggtggaagag gtggtcagtg 4740 gaccataget gtatggagat ggaggaggae etggggetgt tecagaacte tacaetegee 4800 cgacacttat ggtcgggacc cttcctgcct acgaggtaga aagacacaag cctcctttcc 4860 tgttctgctt tctacctaag ccctgggcaa atggcacaag cagtgcagtc ctgaccagat 4920 tectetetga getectgeet acceecaggg actteaceec tgagtgeect ecagetgtet 4980 gttccacctg gaacatgaga aggtcacccc ttcccctctt cggccagtca gtgatccagg 5040 gecetagtge teaggetaga teageaggtg ggatteeaag gaagggeagg gatgggagge 5100 cctgcacagt gaccccagge ctcaccctgg actccaggga tagcaggtct tcagatgtgg 5160 ggggcacact-cgattgcgct-gctgcagctc tgcaatgcgg ttccagtcat ccagctgctc 5220 aggeteatee tggeaagtge ceatgtagaa getgtteett eetgtggaag geagggaagt 5280 gggaacaaat-gagcotggag toggoaggto acctootggo cotggoatot tgccagcott 5340 fgctgccacccataa acttgaagcc cggcacacca gtctgattca gtgccgcagg:5400 tgcaggagta cggcacacag actatttcta tcctaggggc ttgctcacca ccttctccct 5460 ggagagggca gaagaggtca cacgcagaga ctgctactac atcttattca cctgccaagg 5520 cttggtggcc:aacacccaga/ggaacaaatt/aaggaccggg/aattaattcc/caggggctcc/5580 ctggtgccca aaggacaaga gcttccaaga agagtctggc cagcctggcc tttccagcag 5640 cccatcaccg cctgagaagg gcatggagga ctccccacag ctaagtgtca caattgtgct 5700 gggaatcccg ggcccttaac tctggctaag agtgcccca acacagccag cccctagatg 5760 ggcaggtaag gaaggccctg aggctgcagg aaggagggccaggtggagct ggatggtagc 5820 aaggaggcca gccttggatt tttaaaaagc tttcctcttt tccctgtgcc acgatccacc 5880 ttccagtcta attttggggt atagtaagtc cctgtagtcc cctcacctgg aggggcccca 5940 ctggacaccc cggcctggga acgacgagca gaactgcgag tggtggggcg gtagccaggc 6000 aagctgagca gggctgagtt gccataatcg ggagaaccca ggcgagctag agactgagta 6060 gaggaggtgg ctcgcaggct agcctgggaa gcaggagcag accgcgtgct gtagaacgat 6120 gagttgguge tgtctggctc ttccacatct agcttctgga agacagagtg aatctgttgc 6180 agtgtacagt ccctggcact gtacagaagc ttcccattcc cttccgaagc cctcagatcc 6240 cacggcacat ccatgtatto ccaactgctt tgcaaaggto cttaaagtgt gtgtctgcaa 6300 gaaatgggcc ttgtcgacag aagccctcac aaggtggtgc tgatgttgtc aagactcttc 6360 tacgcatttt tttcatggag tctattcata atgctttgag gtagggaatg cagagtgttt 6420



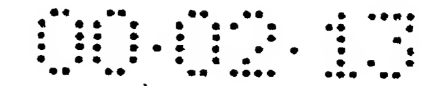
140

7063

atcggcccat tttggagatg aagtgcaaag aaataaagtg actagcccca aatcacactg 6480 ctaggaagta tcagagctgg ggctaggccc catgtctcct gactagtcag gctcatccca 6540 cagoctotgo tgtocotoag tocaaactto cagggooott accatgttoo agaacttooc 6600 ccaacttctt ggtagcaggg ggcaccctaa acacacaggt cccccctgct gtaccagggg 6660 ccccctctcc cctcccca aacctcccct tcaagatgtg gaaacaaagg caagggcctg 6720 cagcotytca ggcagtocac tyggcagcaa caatycotot cagotycaty gggcatycty 6780 ggaggcacag gatgggctgc agcttcgcca cgttctctcc cttcaccctg cacaggctca 6840 gtgctacgca tggagagaat gctagcctta gtcaggaggc agggatctaa tcctagccct 6900 gcctttttct tcagaagtgc ccttaaccaa gtcactgccc tttttaagac ctctcagctt 6960 toccactgta acatggactg getgeteate cetecetget cetgactgag tgeceagtge 7020 aaagatgccc ttgagaggaa gtgggaattg ctgacctgtc gac <210> 6 <211> 197 <212> PRT <213> Homo sapiens <220> <221> 信号 <222> (1)..(28) <400> 6 Met Arg His Asn Trp Thr Pro Asp Leu Ser Pro Leu Trp Val Leu Leu 可感到一种更多的现在分词 化二氯基丁二甲基 接触的 人名 人姓氏莫尔斯住所名称来源于古英语变成 化二甲烷基二甲烷基二甲烷基二甲烷基二甲烷基 Leu Cys Ala His Val Val Thr Leu Leu Val Arg Ala Thr Pro Val Ser CON THE TENER OF 20 CATHOLIC STREET BOOK 25 BOOK STOP STREET STREET CAN. . [1] 我们在这个大学的,我们就是我们的自己的,这个这种的情况,我们就是我们的自己的,这个人的,我们就是这个人的。 Gln Thr Thr Ala Ala Thr Ala Ser Val Arg Ser Thr Lys Asp Pro Dung grange as a state of the first of the 40 miles are the feeting of the 45 course of the first of the වීම වී සුවදාව අත්තුර්රයි යුතුර වෙවර්තුම්න උරද සුතුරුතුමුණුව ලංකාන්තුවුද අතත් ස්වාහිත්රයින්ව වර වෙන්වෙන වෙර Cys Pro Ser Gln Pro Pro Val Phe Pro Ala Ala Lys Gln Cys Pro Ala 147 Table 50 Cather Carlot Cather to 55 Carlot Helical Late (60 Cather Cather that the constant of the form of the first properties to the graph of the graph of the constant of Leu Glu Val Thr Trp Pro Glu Val Glu Val Pro Leu Asn Gly Thr Leu · 1948 65 marks 2 marks 2 marks 1951 1951 1951 1951 1951 1952 1952 1953 1953 1953 1953 1953 1953 1954 1954 195 t CNAC I LANGE CONTRACTOR DE LA CONTRACTOR DE LE SENTE LE SENTE LE SENTE DE LA CONTRACTOR DE LA CONTRACTOR DE Ser Leu Ser Cys Val Ala Cys Ser Arg Phe Pro Asn Phe Ser Ile Leu ស៊ីទីស៊ីស នេះកាមសាលការសែកការសេកសាល់កែលសក្សាសុំស្រស់ស្នាស់ សិកស្ថែកស្ថិតសម្តេចប្រែកស្តេចប្រែកម្មាន ភាព ១០ ក៏បក្សេង។ ប្រ Tyr Trp Leu Gly Asn Gly Ser Phe Ile Glu His Leu Pro Gly Arg Leu . 4 % 8 % % % % % % % % 100, % % % % % % % % % 105 % % \$ \quad \qu and the transport of growing made to the transfer of the contract of the contr Trp Glu Gly Ser Thr Ser Arg Glu Arg Gly Ser Thr Gly Thr Gln Leu 125 120 115 Cys Lys Ala Leu Val Leu Glu Gln Leu Thr Pro Ala Leu His Ser Thr

135

130



Asn Phe Ser Cys Val Leu Val Asp Pro Glu Gln Val Val Gln Arg His
150 155 160

Val Val Leu Ala Gln Leu Trp Val Arg Ser Pro Arg Arg Gly Leu Gln
165 170 175

Glu Gln Glu Leu Cys Phe His Met Trp Gly Gly Lys Gly Gly Leu
180 185 190

Cys Gln Ser Ser Leu 195

<210> 7

<211> 1360

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<400> 7

geggeegegt egaceaegea getaaeaea getaaettga gtettggage teetaaaggg 60 aagcttctgg aaaggaaggc tcttcaggac ctcttaggag ccaaagaaga ggacgttgtc 120 acagataaag agccaggctc accagctcct gacgcatgca tcatgaccat gagacacaac 180 tggacaccag acctcagece tttgtgggte etgeteetgt gtgeceaegt egteaetete 240 ctggtcagag ccacactgt ctcgcagacc accacagctg ccactgcctc agttagaagc 300 acaaaggace cetgeeeete ecageeeeta gtgtteeeag cagetaagea gtgteeagea 360 ttggaagtga cctggccaga ggtggaagtg ccactgaatg gaacgctgag cttatcctgt 420 gtggcctgca gccgcttccc caacttcagc atcctctact ggctgggcaa tggttccttc 480 attgagcacc teccaggeeg actgtgggag gggageacea geegggaacg tgggageaca 540 ggctgggctg agggcaacet tgececeae ceaagaagee etgeceteea gecacageag 600 tocacagoag cagggttaag actoagoaca gggccagoag cagoacaaco ttgaccagag 660 cttgggtcct acctgtctac ctggagtgaa cagtccctga ctgcctgtag gctgcgtgga 720 tgcgcaacac accectect tetetgettt gggtecette teteaccaaa ttcaaactee 780 atteceacet acctagaaaa teacageete ettataatge eteeteetee tgecattete 840 tetecacetà tecattagee ttectaaegt ectaeteete acaetgetet actgeteaga 900 aaccaccaag actittgatg cettageett geactecagg geeetacetg cattteecac 960 atgactttct ggaagcctcc caactattct tgcttttccc agacagctcc cactcccatg 1020 tototgotca tttagtocog: tottootcac ogoccoagea ggggaacgot caageotggt: 1080 tgaaatgctg cctcttcagt gaagtcatcc tctttcagct ctggccgcat tctgcagact 1140 tectatette gtgetgtatg ttttttttt eccetteae tetaatggae tgtteeaggg 1200 aagggätggg ggcagcagct gcttcggatc cacactgtat ctgtgtcatc cccacatggg 1260 tcctcataaa ggattattca atggaggcat cctgacatct gtccatttag gcttcagttc 1320 cacteceagg aactttgeet gteecacgag ggagtatggg 1360

<21.0> 8

<211> 161

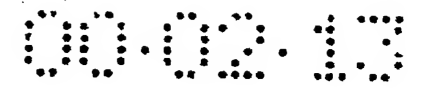
<212> PRT

<213> Homo sapiens

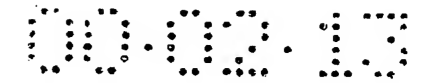
with the time and the first that he had been been a few



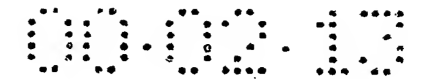
<220> <221> 信号 <222> (1)..(28) <400> 8 Met Arg His Asn Trp Thr Pro Asp Leu Ser Pro Leu Trp Val Leu Leu 5 10 1 Leu Cys Ala His Val Val Thr Leu Leu Val Arg Ala Thr Pro Val Ser 30 20 Gln Thr Thr Ala Ala Thr Ala Ser Val Arg Ser Thr Lys Asp Pro 45 35 Cys Pro Ser Gln Pro Pro Val Phe Pro Ala Ala Lys Gln Cys Pro Ala 50 Leu Glu Val Thr Trp Pro Glu Val Glu Val Pro Leu Asn Gly Thr Leu 4.70 - 14.45 - 4.45 - 75.5 - 4. 65 THE STATE OF THE S Ser Leu Ser Cys Val Ala Cys Ser Arg Phe Pro Asn Phe Ser Ile Leu 85 - 1 1 1 1 2 1 90 7 - 1 1 2 5 and the first of the second of Tyr Trp Leu Gly Asn Gly Ser Phe Ile Glu His Leu Pro Gly Arg Leu von in neuding kenn in merad erret gagleggwoden gegentete gerige in Principalis en daar by in Trp Glu Gly Ser Thr Ser Arg Glu Arg Gly Ser Thr Gly Trp Ala Glu 26-00 (1991) 115-32 (1991) (1996) (1997) (1912) (1996) (1996) (1996) (1996) (1996) (1996) (1996) (1996) Gly Asn Leu Ala Pro His Pro Arg Ser Pro Ala Leu Gln Pro Gln Gln ិកពីសាក្រស់ក្រស់ស្រង់សាក្សសម្រេច ស្រុសស្ថា ភាស់ស្នេច សេចប្រេសស្ថាស្តី សេចប្រេស្ធិតិសាក្សសម្រេច សេចបានប្រេស មានប Ser Thr Ala Ala Gly Leu Arg Leu Ser Thr Gly Pro Ala Ala Gln マーマルスプラブ こうかが 150g年 & お研究ないみなど 155mm ない 20mm (20mm) 160 T 1 1 3 i A ర్జు ఈ ఇండు ఉంది. కార్మానికి అందిన కారాంక్ జాడ్ రిజారాడు. ఇదే తీడాల్లో సౌకర్యం కార్డి ఉంది. కార్డ్ క Pro the test of a contract to the second of the contract of the second of the contract of the Province a resolution of the first and the contracting of the province of the contraction of the first and the 禁气 "你们,我们就是一点,我们们,我们就是不肯工,我们搬递就是这种最高的时间,这有人的都是我们的是一定要是什么有什么。" ్రాగు ఉంది. ఇం సంజర్గు కృష్ణామం, రెండ్ జిల్లికోవుకు ఉంది. విజ్ఞా ఇంట్ కెంక్ మెక్టింగ్ డిట్లికి కొన్నకి కొన్నకి క k210> 9--- ។ ក្រុងស្រាយ ស្រុសស្រាយ ស្រុសស្រាយ ស្រុសស្រែស្រាស់ ស្រុសស្រាស់ ស្រុសស្រាស់ ស្រុសស្រាស់ ស្រុសស្រាស់ អំពី របស់ <212> DNA POTE TO THE TO SERVICE THE SERVICE OF THE PROPERTY O ប្រជាព្រះជា ១០១៩៩១០ ស្រុកស៊ី១ ប្រសួលសេលីស៊ីស៊ីស៊ីស៊ី ១៩ភូមិ ទោះបក្សារៀងនេះ ២០០០៣០ ជាក់ពីធីពីប្រសេស (400> ថ្មីមានម៉ូងមាន ម៉ាងមេដែលប្រសួយស្រែងក្នុងស្រែង ខេងក្នុងបង្ហាន ព្រះស្រែងប្រសួនគេ និងសម្រាប់ប្រសួ gtcgacggta cccccgggaa agatttaata cgactcacta tagggcggga cagaattgat 60 ctgtgagaga ctcatctagt tcatacccta ggtgaccctg ggggtggcat gggggtagat 120 and the first of the second second



tagagatece agtetggtat ectetggaga gtaggagtee caggagetga aggtttetgg 180 ccactgaact ttggctaaag cagaggtgtc acagctgctc aagattccct ggttaaaaag 240 tgaaagtgaa atagagggtc ggggcagtgc tttcccagaa ggattgctcg gcatcctgcc 300 cttcccagaa gcagctctgg tgctgaagag agcactgcct ccctgtgtga ctgggtgagt 360 ccatattctc tctttgggtc tcaattttgc cttccctaat gaaggggtaa gattggacta 420 ggtaagcatc ttacaaccat ttgtggtcat gagagctggg gtggggaagg attgtcactt 480 gacccccca gctctgtttc taagtgctga aagagctcca ggctatgcta cgggaggaga 540 agccagctac tgaggaaaag ccagctactg agaaaaagcg ggagtggttt accattctcc 600 tececeacet tteaceagag aagaggaegt tgteacacat aaagageeag geteaceage 660 tectgaegea tgeateatga ecatgagaea caactggaea ecaggtagge ettggggeta 720 cgcatgggca ggcggggtag ggtgaggtct atgaacagaa tggagcaatg ggctaacccg 780 gageetteae tecaaggeaa accaeecage geaectggtg etgttgettt aagaaectgg 840 gcagatattg tagetetgge tecagtetaa agettetetg taetetgtte aataaaggge 900 taaggggtgg gtgctgaggg gtccctcttc ccgctctgat tccctggcta gaacccagac 960 atctctgggc tggagttaca tccttacccg ggcagcccac tctgtctcca gagccgctga 1020 cetgtaactg teettteete agaceteage eetttgtggg teetgeteet gtgtgeeeae 1080 gtcgtcactc tcctggtcag agccacacct gtctcgcaga ccaccacagc tgccactgcc 1140 tcagttagaa gcacaaagga ccctgccc tcccagccc cagtgttccc agcagetaag 1200 cagtgtccag cattggaagt gacctggcca gaggtggaag tgccactgag taagaagcac 1260 agtggtggag ggtgggctat gggcacagag gttcccaggg tcgggttgac tcctgagcgc 1320 cagteceett etgeceatgt accaecaget gagecagetg ggetgageae geaccattet 1380 ccctcccaa cccagtgtca tgggtgcagg cttggcgcag ctcccaagat gctccctatc 1440 aaataggaca gagaactcaa gacataagta atggtcacag gacctcccag agccttggtt 1500 gcagtggacc ccaaggccag ccctccacc cagagcctgc tggcctctgg ccatctcaga 1560 ggagcagcag ccatccagca ctgcctctgt cacctgggct cccaagtcac cgaggctggg 1620 cactagaaaa ggtcatcctg aggagacagg ttcagaagag gattcatcac gtgaaccaag 1680 gaccattcct cacattcccc gtgtttaggg ctagggcctc tcggagacaa ctgcacttct 1740 gtaacggacg ttcccaccta ggtggtgtgc agagcagttc tctaggttcc agatgcatgg 1800 ggactggggg gagctggcag agagggcaca gcagagcagg gtaggggaag ggcctgctct 1860 totgaagage taactgotge etgtgtcoot agatggaacg etgagettat cotgtgtgge 1920 ctgcagccgc ttccccaact tcagcatcct ctactggctg ggcaatggtt ccttcattga 1980 gcacctccca ggccgactgt gggaggggag caccaggtga gggtcgcagc agccaggtgg 2040 gtgggaagga agcettetge ggeettetea tgacetttee tteeetteeg etceageegg 2100 gaacgtggga gcacaggtac gcagctgtgc aaggccttgg tgctggagca gctgacccct 2160 gecetgeaca geaceaactt etectgtgtg etegtggace etgaacaggt tgtecagegt 2220 cacgtcgtcc tggcccagct ctgggtgagg agcccaagga gaggcctcca ggaacaggag 2280 gagetetget tecatatgtg gggaggaaag ggtgggetet gecagageag eetgtgaact 2340 aatgcccagc attcctcaag gtcagccaga caaaaaggaa cttaggtctt gggcagagga 2400 ggtgtagcct ggggcaaagt gatgagatgt coctoottto ottggcotga toottgtotg 2460 cetteactte cetaggetgg getgagggea acettgeece ceacceaaga agecetgeec 2520 tccagccaca gcagtccaca gcagcagggt taagactcag cacagggcca gcagcagcac 2580 aaccttgacc agagettggg tectacetgt etacetggag tgaacagtee etgactgeet 2640 gtaggetgeg tggatgegea acaececec teettetetg etttgggtee etteteteae 2700 caaattcaaa ctccattccc acctacctag aaaatcacag cctccttata atgcctcctc 2760 ctcctgccat tctctctcca cctatccatt agccttccta acgtcctact cctcacactg 2820 ctctactgct cagaaaccac caagactgtt gatgccttag ccttgcactc cagggcccta 2880 cctgcatttc ccacatgact ttctggaagc ctcccaacta ttcttgcttt tcccagacag 2940 ctcccactcc catgtctctg ctcatttagt cccgtcttcc tcaccgcccc agcaggggaa 3000



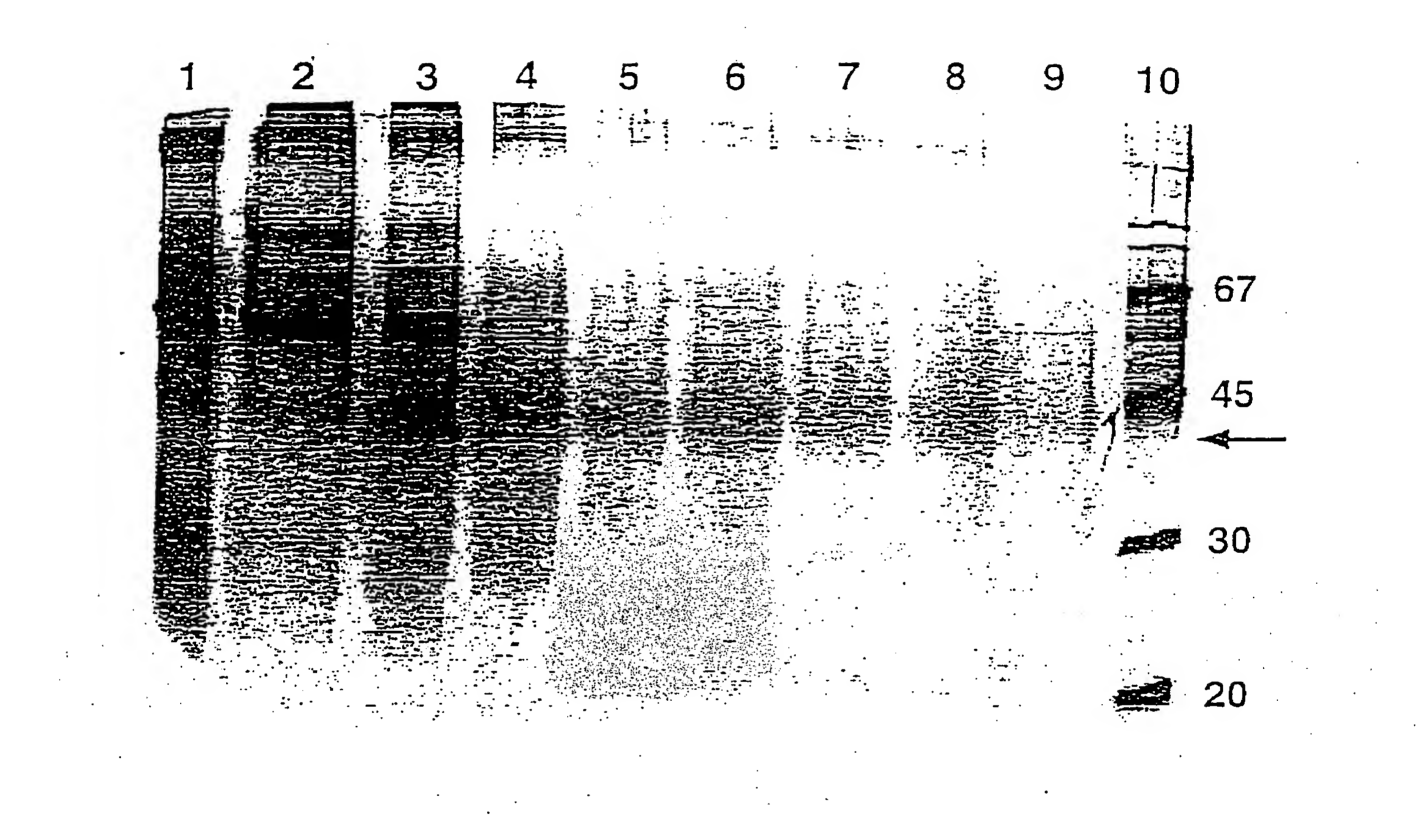
cgctcaagcc tggttgaaat gctgcctctt cagtgaagtc atcctctttc agctctggcc 3060 gcattctgca gacttcctat cttcgtgctg tatgttttt ttttccccct tcactctaat 3120 ggactgttcc agggaaggga tgggggcagc agctgcttcg gatccacact gtatctgtgt 3180 catececaca tgggteetea taaaggatta tteaatggag geateetgae atetgtteat 3240 ttaggcttca gttccactcc caggaacttt gcctgtccca cgagggagta tgggagagat 3300 ggactgccac acagaagctg aagacaacac ctgcttcagg ggaacacagg cgcttgaaaa 3360 agaaaagaga gaacagccca taatgctccc cgggagcaga ggccactaat ggagagtggg 3420 aagagcctgg aaagatgtgg cctcaggaaa agggatgaga gaaaggaggt ggtatggaag 3480 actcagcagg aacaaggtag gcttcaaaga gcctatattc ctctttttcc cacaccgatc 3540 aagtcaactc agtactcacg ggagaaaaat agactttatt tacaagtaat aacatttaga 3600 aaagatccat ccccggccct taaaaacctt cccatcactc caaatcccac cccagtgcaa 3660 gtctggggaa ggtagggtgt gagctgctgc tgaaggctgt cccccaaccc cactcctgag 3720 acacagggcc catccgtcct gggaaagagc atcctctggc aggtgctccc accaggtcag 3780 acceagtest ggaetteaag agtgagggee eetgetggge eeagecacea ggaeageagg 3840 aaccagggcc tactcctctt atggtccctt ctagatccag aggctaagag gaagactggc 3900 caggeccaag gacccageca teaaaaccag eetcaaatet ggttgtgatg gagaagtgae 3960 tttgctttaa gaaaaagga ggcaaggtag ggagagcgcc cacactgtcc atgctccagg 4020 cccctgggc cagctccgag aaggcgccag tgaaggacca gggaccaggc cagggtgcgg 4080 gcaggcatca ctgtctctag gggtttggct actgttggcc tgggagctga gagaaggcac 4140 tgagagggac agtagggga ggaccaggtg acggcagcat cgggggacaca ggtggggcca 4200 ctcactggta ctggcccttt agtgctttgc ctgaaagaga cacagtcaca tggccagatg 4260 agaacttgcg atactagect geacceactg getgggaaga tetetteetg eteceacgee 4320 cotgtotgga tecectecet tgtgageece agggttatea gttgctggct gtgcctgage 4380 agetetgggt getetecatg agaatgggge catetgtett eteteettgg agaggageta 4440 ccaggacagg gacacctett accccacacc ctccagcage ctggcgtggc cccatcttgg 4500 atgetacttg: gtggggggt ctggggggtg: cccatgetet: categggttt ccctcccca 4560 tcctgccagt gcctctacct tgcccttggc tcgaggggtg gcaccaatgg cggcagcagt 4620 ggcggcgctg: gctgtggtgg tggcaatgcg cggagaacgg cgggttccac tgcgagtgtt 4680 gggggaagco ttggacaggg cottotttga ggctccccgc cgcagaaggo tgttccctag 4740 cttcttgggt-gtgttgagga tgctgaaggc catcgactgg cgccggtcag cctgcaagga 4800 agggetgtca gacegggaga eccaatgetg ectteceagg ecagegtget gtgecaeget 4860 gtaccagcaa ggtcccgcca gggcgtcgct tcatccccct tcagccccag cctcacctgt 4920 ttagtagaag ctggagctgc tttcttctgg gcctcagtag tgctctgttt gcgcccttca 4980 tgtcggtctc ggggagtcat ggggcgtggg aaacagctgg tggccttctt agactatgga 5040 gaagaggaca gttaggcaga cagtagcaag aggagtcaca tctgaagcca ggtgtcttgt 5100 cctctcagag ctgagtggac cttgtaagtc aacgtgcaac ctgctcccct tcccaactct 5160 gggccagatc cttcccttcc caacagttcc catccatggg tcaggccctt ggagagaggg 5220 aaagagaggg ggaagtgagg gaaggagaga gaaggeteee tttagteett ggtgagetgg 5280 gcctgacctg agcacagtgc tggagtaaca cccaggagcc accgcgccta cctcaggagt 5340 tccagggccc tggtggggct ctagggagac ccgtttgcgc tgctgccggg tggtgatgcc 5400 agtgccctcg gctatctgga ttggctgcat gctggctcgg cgcagggtct cttgggggtc 5460 tccagttttc atctcctcat ctgtgatggt gcccaggctc agggaaggct gcatgggtgg 5520 aagaggtggt cagtggacca tagctgtatg gagatggagg aggacctggg gctgttccag 5580 aactctacac togoocgaca ottatggtog ggaccottoo tgootacgag gtagaaagac 5640 acaagcetee ttteetgtte tgetttetae etaageeetg ggeaaatgge acaagcagtg 5700 cagtectgae cagatteete tetgagetee tgeetaeeee cagggaette acceetgagt 5760 gecetecage tgtetgttee acetggaaca tgagaaggte acceetteee etetteggee 5820 agtcagtgat ccagggccct agtgctcagg ctagatcagc aggtgggatt ccaaggaagg 5880



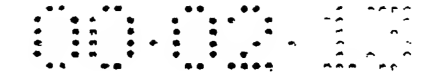
```
gragggatgg gaggeretge acagtgarer caggertrae ectggartre agggatagea 5940
    ggtcttcaga tgtgggggc acactcgatt gcgctgctgc agctctgcaa tgcggttcca 6000
    gtcatccagc tgctcaggct catcctggca agtgcccatg tagaagctgt tccttcctgt 6060
    ggaaggcagg gaagtgggaa caaatgagcc tggagtcggc aggtcacctc ctggccctgg 6120
    catcttgcca gcctttgctg ccacctaccc cataaacttg aagcccggca caccagtctg 6180
    attcagtgcc gcaggtgcag gagtacggca cacagactat ttctatccta ggggcttgct 6240
    caccaccttc teeetggaga gggcagaaga ggtcacacge agagactget actacatett 6300
    attcacctgc caaggettgg tggccaacac ccagaggaac aaattaagga ccgggaatta 6360
    atteccaggg getecetggt geccaaagga caagagette caagaagagt etggecagee 6420
   tggcctttcc agcagcccat caccgcctga gaagggcatg gaggactccc cacagctaag 6480
   tgtcacaatt gtgctgggaa tcccgggccc ttaactctgg ctaagagtgc ccccaacaca 6540
   gccagccct agatgggcag gtaaggaagg ccctgaggct gcaggaagga ggggcaggtg 6600
   gagctggatg gtagcaagga ggccagcctt ggatttttaa aaagctttcc tcttttccct 6660
   gtgccacgat ccaccttcca gtctaatttt; ggggtatagt aagtccctgt agtcccctca 6720
   cctggagggg ccccactgga cacccggcc tgggaacgac gagcagaact gcgagtggtg 6780
   gggcggtage caggcaaget gagcaggget gagttgccat aatcgggaga acccaggcga 6840
   gctagagact gagtagagga ggtggctcgc aggctagcct gggaagcagg agcagaccgc 6900
   gtgctgtaga acgatgagtt ggcgctgtct ggctcttcca catctagctt ctggaagaca 6960
   gagtgaatct gttgcagtgt acagtccctg gcactgtaca gaagcttccc attcccttcc 7020
   gaagccctca gatcccacgg cacatccatg tattcccaac tgctttgcaa aggtccttaa 7080
   agtgtgtgtc tgcaagaaat gggccttgtc gacagaagcc ctcacaaggt ggtgctgatg 7140
   ttgtcaagac tcttctacgc attttttca tggagtctat tcataatgct ttgaggtagg 7200
  gaatgcagag tgtttatcgg cccattttgg agatgaagtg caaagaaata aagtgactag 7260
  ccccaaatca cactgctagg aagtatcaga gctggggcta ggccccatgt ctcctgacta 7320
gtcaggctca, teccacaged tetgetgted etcagteda, acttedaggg ceettaceat 7380 -
  gttccagaac ttcccccaac ttcttggtag cagggggcac cctaaacaca caggtcccc 7440
  ctgctgtacc, aggggccccc tctcccctcc, tcccaaacct; ccccttcaag atgtggaaac 7500
  adaggcaagg gcctgcagcc tgtcaggcag&tccactgggcaagaacaatg:cctctcagct:7560
  gcatggggca tgctgggagg cacaggatgg gctgcagctt cgccacgttc tctcccttca 7620
  ccctgcacag gctcagtgct acgcatggag, agaatgctag ccttagtcag gaggcaggga 7680
  tctaatccta gccctgcctt tttcttcaga, agtgccctta accaagtcac, tgcccttttt 7740
  aggacetete agettteeca etgtaacatg: gaetggetge teatecetee etgeteetga 7800
  ctgagtgccc ag 200 2000 to apply the first transfer to the first of the 7812
  ាស់ស្ថាន នេះប្រទេសបាននាមាន ខេត្តបានស្ថាន ប្រភពកាតាមានសេសសម្រើសព្រះបានស្ត្រី ប្រឹក្រាប់ មានសម្រេច ប្រទេសបាន
 <213> Homo sapiens of the state of the state
                    1、"我们是我们的现在分词的"自然的","我们是我们的"我们的"的"我们"的"我们","我们"的"我们"。"我们"的"我们","我们"的"我们","我们"的"我们
 Thr Pro Val Ser Gln Thr Thr Ala Ala Thr Ala Ser Val Arg Ser
  \sim 2\% ) which the \sigma Superconstant is \sigma . The constant \sigma
   White the part of his five as a regime of the region and the which have been also been also been also been also
Thr Lys Asp Pro Cys Pro Ser Gln Pro Pro Val Phe Pro Ala Ala Lys
   The probability 20 , 
ho_{ij} is the second of 25 that is a larger sign of 
ho_{ij} and 
ho_{ij} is the second section 
ho_{ij} and 
ho_{ij}
                                                       and the contract of the contra
Gln Cys Pro Ala Leu Glu Val Throng Leu Glu Val Thro
   and the control of th
```



说明书附图



.



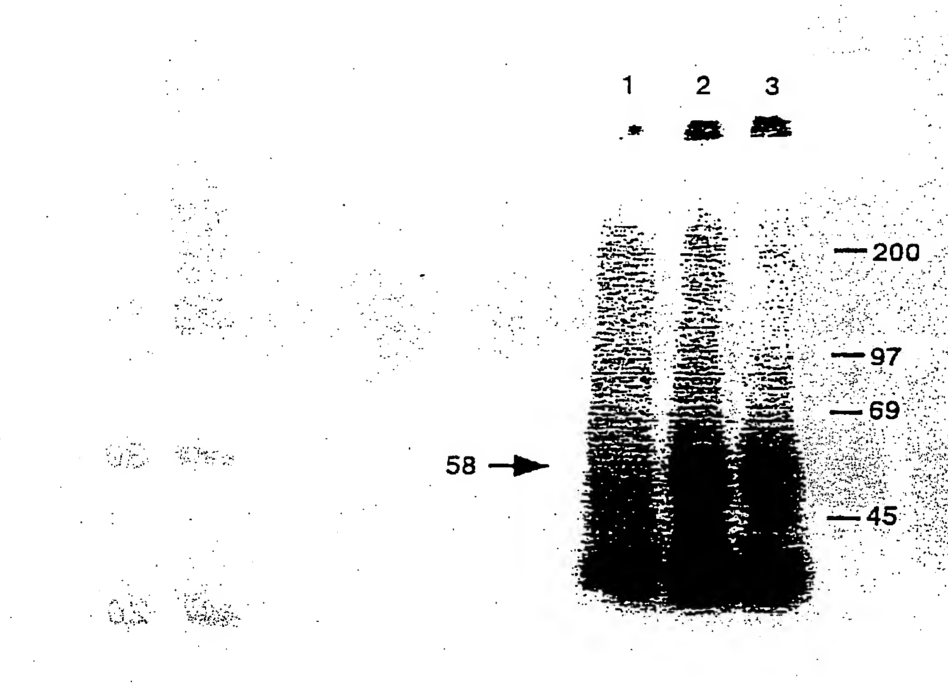


图 2

•

.

.

.



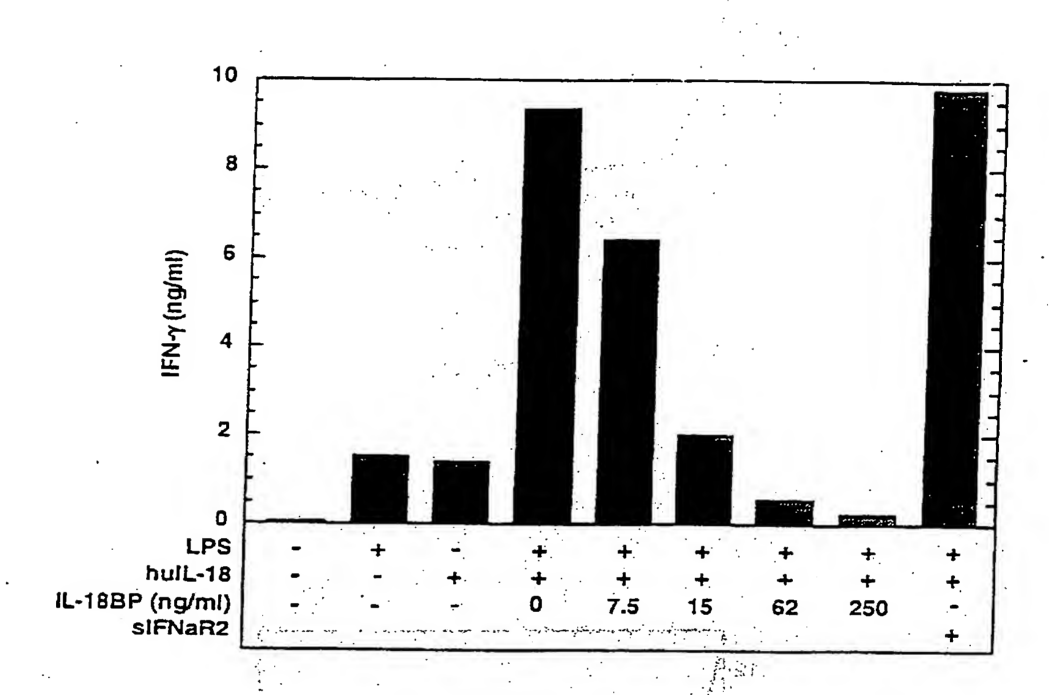
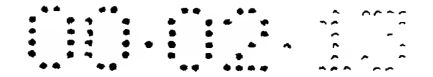


图 3A



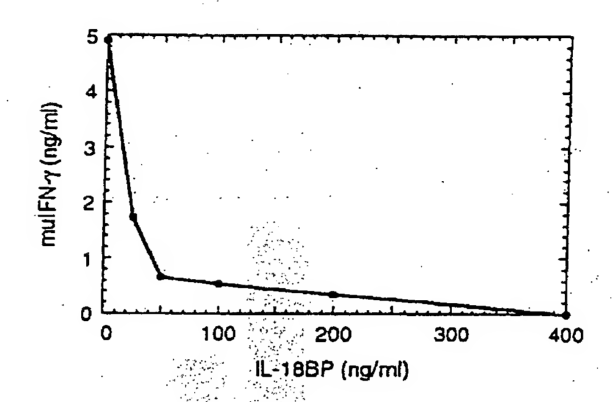


图 3B

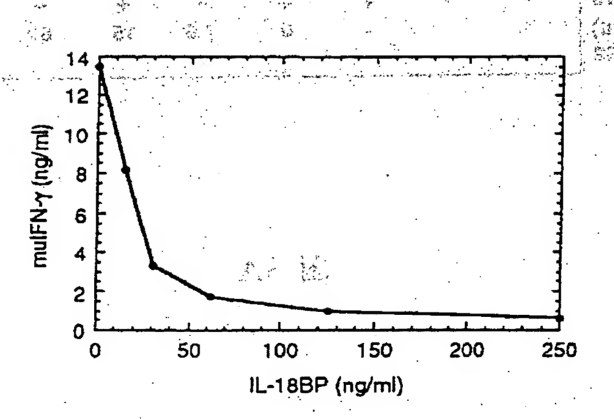
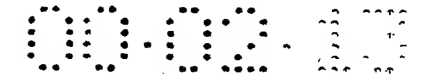


图 3C



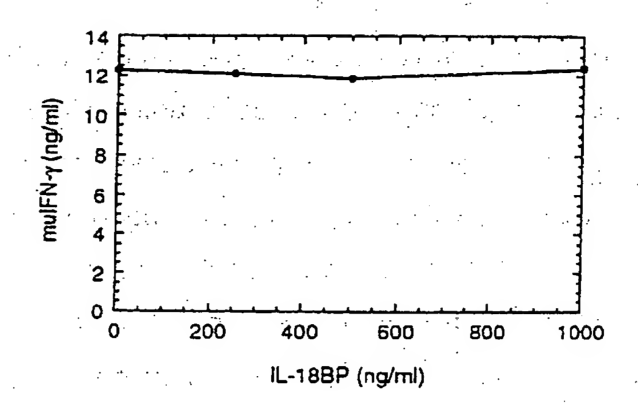
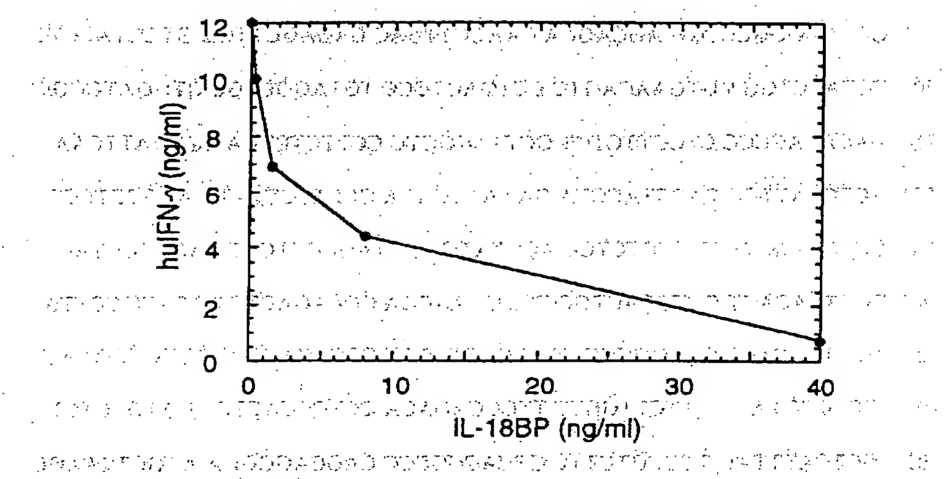


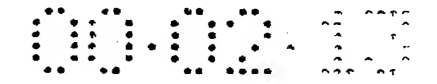
图 3D



orange produkkoj krijos kritikas kon krijok krijom produganom rakka motivaj diĝi sak

Burgaries Carlo Ca

the street of the section of the se



IL-18Bpa; DNA 序列

长度: 1348 1997年12月14日15:41类型: N Check: 2207 ...

1 GAGAAGAGGA CGTTGTCACA GATAAAGAGC CAGGCTCACC AGCTCCTGAC 51 GCATGCATCA TGACCATGAG ACACAACTGG ACACCAGACC TCAGCCCTTT 101 GTGGGTCCTG CTCCTGTGTG CCCACGTCGT CACTCTCCTG GTCAGAGCCA 151 CACCTGTCTC GCAGACCACC ACAGCTGCCA CTGCCTCAGT TAGAAGCACA 201 AAGGACCCCT GCCCCTCCCA GCCCCCAGTG TTCCCAGCAG CTAAGCAGTG 251 TCCAGCATTG GAAGTGACCT GGCCAGAGGT GGAAGTGCCA CTGAATGGAA 301 CGCTGAGCTT ATCCTGTGTG GCCTGCAGCC GCTTCCCCAA CTTCAGCATC 351 CTCTACTGGC TGGGCAATGG TTCCTTCATT GAGCACCTCC CAGGCCGACT 401 GTGGGAGGG AGCACCAGCC GGGAACGTGG GAGCACAGGT ACGCAGCTGT 451 GCAAGGCCTT GGTGCTGGAG CAGCTGACCC CTGCCCTGCA CAGCACCAAC 501 TTCTCCTGTG TGCTCGTGGA CCCTGAACAG GTTGTCCAGC GTCACGTCGT 551 CCTGGCCCAG CTCTGGGCTG GGCTGAGGGC AACCTTGCCC CCCACCCAAG 601 AAGCCCTGCC CTCCAGCCAC AGCAGTCCAC AGCAGCAGGG TTAAGACTCA 651 GCACAGGGCC AGCAGCAGCA CAACCTTGAC CAGAGCTTGG GTCCTACCTG 701 TCTACCTGGA GTGAACAGTC CCTGACTGCC TGTAGGCTGC GTGGATGCGC 751 AACACACCCC CTCCTTCTCT GCTTTGGGTC CCTTCTCTCA CCAAATTCAA 801 ACTCCATTCC CACCTACCTA GAAAATCACA GCCTCCTTAT AATGCCTCCT 851 CCTCCTGCCA TTCTCTCCC ACCTATCCAT TAGCCTTCCT AACGTCCTAC 901 TCCTCACACT GCTCTACTGC TCAGAAACCA CCAAGACTGT TGATGCCTTA 951 GCCTTGCACT.CCAGGGCCCT.ACCTGCATTT CCCACATGAC TTTCTGGAAG 1001 CCTCCCAACT ATTCTTGCTT TTCCCAGACA GCTCCCACTC CCATGTCTCT 1051 GCTCATTTAG TCCCGTCTTC CTCACCGCCC CAGCAGGGGA ACGCTCAAGC 1101 CTGGTTGAAA TGCTGCCTCT TCAGTGAAGT CATCCTCTTT CAGCTCTGGC 1151 CGCATTCTGC AGACTTCCTA TCTTCGTGCT GTATGTTTTT TTTTTCCCCC 1201 TTCACTCTAA TGGACTGTTC CAGGGAAGGG ATGGGGGCAC CAGCTGCTTC

(SEQ ID NO:1)

IL-18Bpa; 蛋白质序列:

长度: 192 1998年06月05日13:39 类型: P Check: 3073.

- 1 MRHNWTPDLS PLWVLLLCAH VVTLLVRATP VSQTTTAATA SVRSTKDPCP
- 51 SQPPVFPAAK QCPALEVTWP EVEVPLNGTL SLSCVACSRF PNFSILYWLG
- 101 NGSFIEHLPG RLWEGSTSRE RGSTGTQLCK ALVLEQLTPA LHSTNFSCVL

THE ROWANCE OF A BOTTO FOR A PRODUCTION AND CONTRACT OF A DOTAIN A PRODUCT A

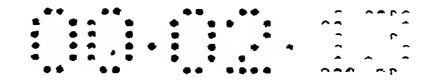
THE POWER TO SERVICE SUPPLY TO DO A A BOTTLETTE DANGER A DAO SESSITADOS DE SOS

The state of the s

151 VDPEQVVQRH VVLAQLWAGL RATLPPTQEA LPSSHSSPQQ QG

(SEQ ID NO:2)

Amorting Commission makes **图:4A** Leader Commission 的。



IL-18BPb; DNA 序列

长度: 1038 1998年06月19日 14:10 类型: N Check: 8005 ...

1 GAGAAGAGGA CGTTGTCACA GATAAAGAGC CAGGCTCACC AGCTCCTGAC
51 GCATGCATCA TGACCATGAG ACACAACTGG ACACCAGACC TCAGCCCTTT

101 GTGGGTCCTG CTCCTGTGTG CCCACGTCGT CACTCTCCTG GTCAGAGCCA

201 AAGGAÇCCCT GCCCCTCCCA GCCCCCAGTG TTCCCAGCAG CTAAGCAGTG

151 CACCTGTCTC GCAGACCACC ACAGCTGCCA CTGCCTCAGT TAGAAGCACA

251 TCCAGCATTG GAAGTGACCT GGCCAGAGGT GGAAGTGCCA CTGAGCTGGG

351 CAGTCCACAG CAGCAGGGTT AAGACTCAGC ACAGGGCCAG CAGCAGCACA

401 ACCTTGACCA GAGCTTGGGT CCTACCTGTC TACCTGGAGT GAACAGTCCC

451 TGACTGCCTG TAGGCTGCGT GGATGCGCAA CACACCCCCT CCTTCTCTGC

551 AAATCACAGC CTCCTTATAA TGCCTCCTCC TCCTGCCATT CTCTCTCCAC

601 CTATCCATTA GCCTTCCTAA CGTCCTACTC CTCACACTGC TCTACTGCTC

651 AGAAACCACC AAGACTGTTG ATGCCTTAGC CTTGCACTCC AGGGCCCTAC

701 CTGCATTTCC CACATGACTT TCTGGAAGCC TCCCAACTAT TCTTGCTTTT

751 CCCAGACAGC TCCCACTCCC ATGTCTCTGC TCATTTAGTC CCGTCTTCCT

801 CACCGCCCA GCAGGGGAAC GCTCAAGCCT GGTTGAAATG CTGCCTCTTC

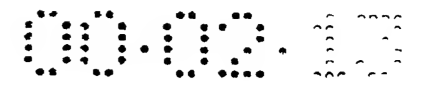
851 AGTGAAGTCA TCCTCTTTCA GCTCTGGCCG CATTCTGCAG ACTTCCTATC

901 TTCGTGCTGT ATGTTTTTTT TTTCCCCCTT CACTCTAATG GACTGTTCCA

951 GGGAAGGGAT GGGGGCACCA GCTGCTTCGG ATCCACACTG TATCTGTGTC

1001 ATCCCCACAT GGGTCCTCAT AAAGGATTAT TCAATGGA

(SEQ ID NO:3)



hulL-18BPb 克隆-m7 肽

- 1 MRHNWTPD LSPLWVLLLC AHVVTLLVRA TPVSQTTTAA TASVRSTKDP
- 49 CPSQPPVFPA AKQCPALEVT WPEVEVPLSW AEGNLAPHPR SPALQPQQST
- 99 AAGLRLSTGP AAAQP*

SEQ ID NO:4)

Data and A A A A A CONTRACT CARREST AND SA THE TRANSPORT CARLES OF THE

Partier in in the arm of the same and the same of the same and the sam

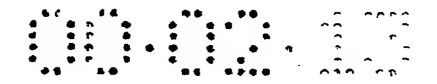
and the secretary of the control of the second of the second the second second

tigan and the contract of the

en la elementaria de la estada en estada en la elementaria de la elementaria del elementaria de la elementaria del elementaria de la elementaria del elementaria de la elementaria del elementaria del elementaria

to a control of the property of the property of the property of the property of the control of t

•



hulL18BPc.seq 长度: 7063 1998年()7月16日 19:47 类型: N Check: 9314 ...

I GAATTCGCGG CCGCGTCGAC GCCAGAGGGG CTAGGATGAG AGACAGAGGG 51 TGTGATGGTG GGTGCTGGGA AATGTACCCG ACCTTGGGGC TGGTGGCTGG 101 GGGAGTGGGT AGCCTGGGAA AGGCCAGGAT GTGGACGGAC TGGTATGGCA 151 TTGAGCCTGA AGTGGTCCAA CTTGGGGTTC CCCAGTGCCT AGGAAAGTTG 201 TCCCCTTGAA TGTCAGTGTG AAGGTGAAGG AGGAAGCAGA TGCCTGTTCA 251 TATGGAAACA AAGACCTGGC TGTGAAGAGG GGAGGCGGAC ACCAAAGTCC 301 TGACACTTGG GCGGGACAGA ATTGATCTGT GAGAGACTCA TCTAGTTCAT 351 ACCCTAGGTG ACCCTGGGGG TGGCATGGGG GTAGATTAGA GATCCCAGTC 401 TGGTATCCTC TGGAGAGTAG GAGTCCCAGG AGCTGAAGGT TTCTGGCCAC 451 TGAACTTTGG CTAAAGCAGA GGTGTCACAG CTGCTCAAGA TTCCCTGGTT 501 AAAAAGTGAA AGTGAAATAG AGGGTCGGGG CAGTGCTTTC CCAGAAGGAT 551 TGCTCGGCAT CCTGCCCTTC CCAGAAGCAG CTCTGGTGCT GAAGAGAGCA 601 CTGCCTCCCT GTGTGACTGG GTGAGTCCAT ATTCTCTCTT TGGGTCTCAA 651 TTTTGCCTTC CCTAATGAAG GGGTAAGATT GGACTAGGTA AGCATCTTAC 701 AACCATTTGT GGTCATGAGA GCTGGGGTGG GGAAGGATTG TCACTTGACC 751 CCCCCAGCTC TGTTTCTAAG TGCTGAAAGA GCTCCAGGCT ATGCTACGGG 801 AGGAGAAGCC AGCTACTGAG GAAAAGCCAG CTACTGAGAA AAAGCGGGAG 851 TGGTTTACCA TTCTCCTCCC CCACCTTTCA CCAGAGAAGA GGACGTTGTC 901 ACACATAAAG AGCCAGGCTC ACCAGCTCCT GACGCATGCA TCATGACCAT 951 GAGACACAAC TGGACACCAG ACCTCAGCCC TTTGTGGGTC CTGCTCCTGT 1001 GTGCCCACGT CGTCACTCTC CTGGTCAGAG CCACACCTGT CTCGCAGACC 1051 ACCACAGCTG CCACTGCCTC AGTTAGAAGC ACAAAGGACC CCTGCCCCTC 1101 CCAGCCCCA GTGTTCCCAG CAGCTAAGCA GTGTCCAGCA TTGGAAGTGA 1151 CCTGGCCAGA GGTGGAAGTG CCACTGAATG GAACGCTGAG CTTATCCTGT 1201 GTGGCCTGCA GCCGCTTCCC CAACTTCAGC ATCCTCTACT GGCTGGGCAA



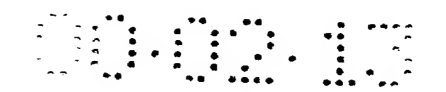
1251 TGGTTCCTTC ATTGAGCACC TCCCAGGCCG ACTGTGGGAG GGGAGCACCA 1301 GCCGGGAACG TGGGAGCACA GGTACGCAGC TGTGCAAGGC CTTGGTGCTG 1351 GAGCAGCTGA CCCCTGCCCT GCACAGCACC AACTTCTCCT GTGTGCTCGT 1401 GGACCCTGAA CAGGTTGTCC AGCGTCACGT CGTCCTGGCC CAGCTCTGGG 1451 TGAGGAGCCC AAGGAGAGC CTCCAGGAAC AGGAGGAGCT CTGCTTCCAT 1501 ATGTGGGGAG GAAAGGGTGG GCTCTGCCAG AGCAGCCTGT GAACTAATGC 1551 CCAGCATTCC TCAAGGTCAG CCAGACAAAA AGGAACTTAG GTCTTGGGCA 1601 GAGGAGGTGT AGCCTGGGGC AAAGTGATGA GATGTCCCTC CTTTCCTTGG 1651 CCTGATCCTT GTCTGCCTTC ACTTCCCTAG GCTGGGCTGA GGGCAACCTT 1701 GCCCCCACC CAAGAAGCCC TGCCCTCCAG CCACAGCAGT CCACAGCAGC 1751 AGGGTTAAGA CTCAGCACAG GGCCAGCAGC AGCACAACCT TGACCAGAGC 1801 TTGGGTCCTA CCTGTCTACC TGGAGTGAAC AGTCCCTGAC TGCCTGTAGG 1851. CTGCGTGGAT GCGCAACACA CCCCCTCCTT CTCTGCTTTTG GGTCCCTTCT 1901 CTCACCAAAT TCAAACTCCA TTCCCACCTA CCTAGAAAAT CACAGCCTCC 1951 TTATAATGCC TCCTCCTCCT GCCATTCTCT CTCCACCTAT CCATTAGCCT 2001 TCCTAACGTC CTACTCCTCA CACTGCTCTA CTGCTCAGAA ACCACCAAGA 2051 CTGTTGATGC CTTAGCCTTG CACTCCAGGG CCCTACCTGC ATTTCCCACA 2101 TGACTTTCTG GAAGCCTCCC AACTATTCTT GCTTTTCCCA GACAGCTCCC 2151 ACTCCCATGT CTCTGCTCAT TTAGTCCCGT CTTCCTCACC GCCCCAGCAG 2201 GGGAACGCTC AAGCCTGGTT GAAATGCTGC CTCTTCAGTG AAGTCATCCT 2251 CTTTCAGCTC TGGCCGCATT CTGCAGACTT CCTATCTTCG TGCTGTATGT 2301 TTTTTTTTC CCCCTTCACT CTAATGGACT GTTCCAGGGA AGGGATGGGG 2351. GCAGCAGCTG CTTCGGATCC ACACTGTATC TGTGTCATCC CCACATGGGT 2401 CCTCATAAAG GATTATTCAA TGGAGGCATC CTGACATCTG TTCATTTAGG 2451 CTTCAGTTCC ACTCCCAGGA ACTTTGCCTG TCCCACGAGG GAGTATGGGA 2501 GAGATGGACT GCCACACAGA AGCTGAAGAC AACACCTGCT TCAGGGGAAC



2551 ACAGGCGCTT GAAAAAGAAA AGAGAGAACA GCCCATAATG CTCCCCGGGA 2601 GCAGAGGCCA CTAATGGAGA GTGGGAAGAG CCTGGAAAGA TGTGGCCTCA 2651 GGAAAAGGGA TGAGAGAAAG GAGGTGGTAT GGAAGACTCA GCAGGAACAA 2701 GGTAGGCTTC AAAGAGCCTA TATTCCTCTT TTTCCCACAC CGATCAAGTC 2751 AACTCAGTAC TCACGGGAGA AAAATAGACT TTATTTACAA GTAATAACAT 2801 TTAGAAAAGA TCCATCCCCG GCCCTTAAAA ACCTTCCCAT CACTCCAAAT 2851 CCCACCCCAG TGCAAGTCTG GGGAAGGTAG GGTGTGAGCT GCTGCTGAAG 2901 GCTGTCCCCC AACCCCACTC CTGAGACACA GGGCCCATCC GTCCTGGGAA 2951 AGAGCATCCT CTGGCAGGTG CTCCCACCAG GTCAGACCCA GTCCTGGACT 3001 TCAAGAGTGA GGGCCCCTGC TGGGCCCAGC CACCAGGACA GCAGGAACCA 3051 GGGCCTACTC CTCTTATGGT CCCTTCTAGA TCCAGAGGCT AAGAGGAAGA 3101 CTGGCCAGGC CCAAGGACCC AGCCATCAAA ACCAGCCTCA AATCTGGTTG 3151 TGATGGAGAA GTGACTTTGC TTTAAGAAAA AAGGAGGCAA GGTAGGGAGA 3201 GCGCCCACAC TGTCCATGCT CCAGGCCCCC TGGGCCAGCT CCGAGAAGGC 3251 GCCAGTGAAG GACCAGGGAC CAGGCCAGGG TGCGGGCAGG CATCACTGTC 3301 TCTAGGGGTT TGGCTACTGT TGGCCTGGGA GCTGAGAGAA GGCACTGAGA 3351 GGGACAGTAG GCGGAGGACC AGGTGACGGC AGCATCGGGG ACACAGGTGG 3401 GGCCACTCAC TGGTACTGGC CCTTTAGTGC TTTGCCTGAA AGAGACACAG 3451 TCACATGGCC AGATGAGAAC TTGCGATACT AGCCTGCACC CACTGGCTGG 3501 GAAGATCTCT TCCTGCTCCC ACGCCCCTGT CTGGATCCCC TCCCTTGTGA 3551 GCCCCAGGGT TATCAGTTGC TGGCTGTGCC TGAGCAGCTC TGGGTGCTCT 3601 CCATGAGAAT GGGGCCATCT GTCTTCTCTC CTTGGAGAGG AGCTACCAGG 3651 ACAGGGACAC CTCTTACCCC ACACCCTCCA GCAGCCTGGC GTGGCCCCAT 3701 CTTGGATGCT ACTTGGTGGG GCGGTCTGGG GGGTGCCCAT GCTCTCATCG 3751 GGTTTCCCTC CCCCATCCTG CCAGTGCCTC TACCTTGCCC TTGGCTCGAG 3801 GGGTGGCACC AATGGCGGCA GCAGTGGCGG CGCTGGCTGT GGTGGTGGCA



3851 ATGCGCGGAG AACGGCGGGT TCCACTGCGA GTGTTGGGGG AAGCCTTGGA 3901 CAGGGCCTTC TTTGAGGCTC CCCGCCGCAG AAGGCTGTTC CCTAGCTTCT 3951 TGGGTGTGTT GAGGATGCTG AAGGCCATCG ACTGGCGCCG GTCAGCCTGC 4001 AAGGAAGGC TGTCAGACCG GGAGACCCAA TGCTGCCTTC CCAGGCCAGC 4051 GTGCTGTGCC ACGCTGTACC AGCAAGGTCC CGCCAGGGCG TCGCTTCATC 4101 CCCCTTCAGC CCCAGCCTCA CCTGTTTAGT AGAAGCTGGA GCTGCTTTCT 4151 TCTGGGCCTC AGTAGTGCTC TGTTTGCGCC CTTCATGTCG GTCTCGGGGA 4201 GTCATGGGGC GTGGGAAACA GCTGGTGGCC TTCTTAGACT ATGGAGAAGA 4251 GGACAGTTAG GCAGACAGTA GCAAGAGGAG TCACATCTGA AGCCAGGTGT 4301 CTTGTCCTCT CAGAGCTGAG TGGACCTTGT AAGTCAACGT GCAACCTGCT 4351 CCCCTTCCCA ACTCTGGGCC AGATCCTTCC CTTCCCAACA GTTCCCATCC 4401 ATGGGTCAGG CCCTTGGAGA GAGGGAAAGA GAGGGGGAAG TGAGGGAAGG 4451 AGAGAGAAGG CTCCCTTTAG TCCTTGGTGA GCTGGGCCTG ACCTGAGCAC 4501 AGTGCTGGAG TAACACCCAG GAGCCACCGC GCCTACCTCA GGAGTTCCAG 4551 GGCCCTGGTG GGGCTCTAGG GAGACCCGTT TGCGCTGCTG CCGGGTGGTG 4601 ATGCCAGTGC CCTCGGCTAT CTGGATTGGC TGCATGCTGG CTCGGCGCAG 4651 GGTCTCTTGG GGGTCTCCAG TTTTCATCTC CTCATCTGTG ATGGTGCCCA 4701 GGCTCAGGGA AGGCTGCATG GGTGGAAGAG GTGGTCAGTG GACCATAGCT 4751 GTATGGAGAT GGAGGAGGAC CTGGGGCTGT TCCAGAACTC TACACTCGCC 4801 CGACACTTAT GGTCGGGACC CTTCCTGCCT ACGAGGTAGA AAGACACAAG 4851 CCTCCTTTCC TGTTCTGCTT TCTACCTAAG CCCTGGGCAA ATGGCACAAG 4901 CAGTGCAGTC CTGACCAGAT TCCTCTCTGA GCTCCTGCCT ACCCCCAGGG 4951 ACTTCACCCC TGAGTGCCCT CCAGCTGTCT GTTCCACCTG GAACATGAGA 5001 AGGTCACCCC TTCCCCTCTT CGGCCAGTCA GTGATCCAGG GCCCTAGTGC 5051 TCAGGCTAGA TCAGCAGGTG GGATTCCAAG GAAGGGCAGG GATGGGAGGC 5101 CCTGCACAGT GACCCCAGGC CTCACCCTGG ACTCCAGGGA TAGCAGGTCT



5151 TCAGATGTGG GGGGCACACT CGATTGCGCT GCTGCAGCTC TGCAATGCGG 5201 TTCCAGTCAT CCAGCTGCTC AGGCTCATCC TGGCAAGTGC CCATGTAGAA 5251 GCTGTTCCTT CCTGTGGAAG GCAGGGAAGT GGGAACAAAT GAGCCTGGAG 5301 TCGGCAGGTC ACCTCCTGGC CCTGGCATCT TGCCAGCCTT TGCTGCCACC 5351 TACCCCATAA ACTTGAAGCC CGGCACACCA GTCTGATTCA GTGCCGCAGG 5401 TGCAGGAGTA CGGCACACAG ACTATTTCTA TCCTAGGGGC TTGCTCACCA 5451 CCTTCTCCCT GGAGAGGGCA GAAGAGGTCA CACGCAGAGA CTGCTACTAC 5501 ATCTTATTCA CCTGCCAAGG CTTGGTGGCC AACACCCAGA GGAACAAATT 5551 AAGGACCGGG AATTAATTCC CAGGGGCTCC CTGGTGCCCA AAGGACAAGA 5601 GCTTCCAAGA AGAGTCTGGC CAGCCTGGCC TTTCCAGCAG CCCATCACCG 5651 CCTGAGAAGG GCATGGAGGA CTCCCCACAG CTAAGTGTCA CAATTGTGCT 5701 GGGAATCCCG GGCCCTTAAC TCTGGCTAAG AGTGCCCCCA ACACAGCCAG 5751 CCCCTAGATG GGCAGGTAAG GAAGGCCCTG AGGCTGCAGG AAGGAGGGGC 5801 AGGTGGAGCT GGATGGTAGC AAGGAGGCCA GCCTTGGATT TTTAAAAAGC 5851 TTTCCTCTTT TCCCTGTGCC ACGATCCACC TTCCAGTCTA ATTTTGGGGT 5901 ATAGTAAGTC CCTGTAGTCC CCTCACCTGG AGGGGCCCCA CTGGACACCC 5951 CGGCCTGGGA ACGACGAGCA GAACTGCGAG TGGTGGGGCG GTAGCCAGGC 6001 AAGCTGAGCA GGGCTGAGTT GCCATAATCG GGAGAACCCA GGCGAGCTAG 6051 AGACTGAGTA GAGGAGGTGG CTCGCAGGCT AGCCTGGGAA GCAGGAGCAG 6101 ACCGCGTGCT GTAGAACGAT GAGTTGGCGC TGTCTGGCTC TTCCACATCT 6151 AGCTTCTGGA AGACAGAGTG AATCTGTTGC AGTGTACAGT CCCTGGCACT 6201 GTACAGAAGC TTCCCATTCC CTTCCGAAGC CCTCAGATCC CACGGCACAT 6251 CCATGTATTC CCAACTGCTT TGCAAAGGTC CTTAAAGTGT GTGTCTGCAA 6301 GAAATGGGCC TTGTCGACAG AAGCCCTCAC AAGGTGGTGC TGATGTTGTC 6351 AAGACTCTTC TACGCATTTT TTTCATGGAG TCTATTCATA ATGCTTTGAG 6401 GTAGGGAATG CAGAGTGTTT ATCGGCCCAT TTTGGAGATG AAGTGCAAAG



6451 AAATAAAGTG ACTAGCCCCA AATCACACTG CTAGGAAGTA TCAGAGCTGG
6501 GGCTAGGCCC CATGTCTCCT GACTAGTCAG GCTCATCCCA CAGCCTCTGC
6551 TGTCCCTCAG TCCAAACTTC CAGGGCCCTT ACCATGTTCC AGAACTTCCC
6601 CCAACTTCTT GGTAGCAGGG GGCACCCTAA ACACACAGGT CCCCCCTGCT
6651 GTACCAGGGG CCCCCTCTCC CCTCCCCA AACCTCCCCT TCAAGATGTG
6701 GAAACAAAGG CAAGGGCCTG CAGCCTGTCA GGCAGTCCAC TGGGCAGCAA
6751 CAATGCCTCT CAGCTGCATG GGGCATGCTG GGAGGCACAG GATGGGCTGC
6801 AGCTTCGCCA CGTTCTCTCC CTTCACCCTG CACAGGCTCA GTGCTACGCA
6851 TGGAGAGAAT GCTAGCCTTA GTCAGGAGGC AGGGATCTAA TCCTAGCCCT
6901 GCCTTTTTCT TCAGAAGTGC CCTTAACCAA GTCACTGCCC TTTTTAAGAC
6951 CTCTCAGCTT TCCCACTGTA ACATGGACTG GCTGCTCATC CCTCCCTGCT
7001 CCTGACTGAG TGCCCAGTGC AAAGATGCCC TTGAGAGGAA GTGGGAATTG

IL-18BPc; 蛋白质

(SEQ ID NO:5)

长度: 197 1998年06月05日13:41 类型: P Check: 3353

- I MRHNWTPDLS PLWVLLLCAH VVTLLVRATP VSQTTTAATA SVRSTKDPCP
 - 51 SQPPVFPAAK QCPALEVTWP EVEVPLNGTL SLSCVACSRF PNFSILYWLG
 - 101 NGSFIEHLPG RLWEGSTSRE RGSTGTQLCK ALVLEQLTPA LHSTNFSCVL
 - -151 VDPEQVVQRH VVLAQLWVRS PRRGLQEQEE LCFHMWGGKG GLCQSSL

and the second of the second o

(SEQ ID NO:6)

particular to the control of the B. 6E raise the Control of the c



IL-18BPd; DNA

长度: 1360 1998年06月19日 14:55 类型: N Check: 8757 ..

1 GCGGCCGCGT CGACCACGCA GCTAAACACA GCTAACTTGA GTCTTGGAGC 51 TCCTAAAGGG AAGCTTCTGG AAAGGAAGGC TCTTCAGGAC CTCTTAGGAG 101 CCAAAGAAGA GGACGTTGTC ACAGATAAAG AGCCAGGCTC ACCAGCTCCT 151 GACGCATGCA TCATGACCAT GAGACACAAC TGGACACCAG ACCTCAGCCC 201 TTTGTGGGTC CTGCTCCTGT GTGCCCACGT CGTCACTCTC CTGGTCAGAG 251 CCACACCTGT CTCGCAGACC ACCACAGCTG CCACTGCCTC AGTTAGAAGC 301 ACAAAGGACC CCTGCCCCTC CCAGCCCCCA GTGTTCCCAG CAGCTAAGCA 351 GTGTCCAGCA TTGGAAGTGA CCTGGCCAGA GGTGGAAGTG CCACTGAATG 401 GAACGCTGAG CTTATCCTGT GTGGCCTGCA GCCGCTTCCC CAACTTCAGC 451 ATCCTCTACT GGCTGGGCAA TGGTTCCTTC ATTGAGCACC TCCCAGGCCG 551 AGGGCAACCT TGCCCCCCAC CCAAGAAGCC cTGCCCTCCA GCCACAGCAG 601 TCCACAGCAG CAGGGTTAAG ACTCAGCACA GGGCCAGCAG CAGCACAACC 651 TTGACCAGAG CTTGGGTCCT ACCTGTCTAC CTGGAGTGAA CAGTCCCTGA 701 CTGCCTGTAG GCTGCGTGGA TGCGCAACAC ACCCCCTCCT TCTCTGCTTT 751 GGGTCCCTTC TCTCACCAAA TTCAAaCTCC ATTCCCACCT ACCTAGAAAA 801 TCACAGCCTC CTTATaATGC CTCCTCCTCC TGCCATTCTC TCTCCACCTA 851 TCCATTAGCC TTCCTAACGT CCTACTCCTC ACACTGCTCT ACTGCTCAGA 901 AACCACCAAG ACTGTTGATG CCTTAGCCTT GCACTCCAGG GCCCTACCTG 951 CATTTCCCAC ATGACTTTCT GGAAGCCTCC CAACTATTCT TGCTTTTCCC 1001 AGACAGCTCC CACTCCCATG TCTCTGCTCA TTTAGTCCCG TCTTCCTCAC 1051 CGCCCCAGCA GGGGAACGCT CAAGCCTGGT TGAAATGCTG CCTCTTCAGT 1101 GAAGTCATCC TCTTTCAGCT CTGGCCGCAT TCTGCAGACT TCCTATCTTC

1151 GTGCTGTATG TTTTTTTTTT CCCCCTTCAC TCTAATGGAC TGTTCCAGGG

1201 AAGGGATGGG GGCAGCAGCT GCTTCGGATC CACACTGTAT CTGTGTCATC

1251 CCCACATGGG TCCTCATAAA GGATTATTCA ATGGAGGCAT CCTGACATCT

1301 GTCCATTTAG GCTTCAGTTC CACTCCCAGG AACTTTGCCT GTCCCACGAG

i351 GGAGTATGGG

(SEQ ID NO:7)

IL-18BPd; 蛋白质

长度: 161 1998年06月05日 13:40 类型: P Check: 2239 ...

- 1 MRHNWTPDLS PLWVLLLCAH VVTLLVRATP VSQTTTAATA SVRSTKDPCP
- 51 SQPPVFPAAK QCPALEVTWP EVEVPLNGTL SLSCVACSRF PNFSILYWLG
- 101 NGSFIEHLPG RLWEGSTSRE RGSTGWAEGN LAPHPRSPAL QPQQSTAAGL

A BENJARDAND A SERVER PROFESSE AND ADDRESS TO VICE PARTY OF THE ADDRESS OF THE COM-

ALEMPATURE OF THE DESCRIPTION OF THE PROPERTY AND ADDRESS OF A FIRST STORE OF

transka kalendra i komercija se da traditalista iz rejetem i sed i komercija i komercija i sed i komercija i s

see a encoragilitati ele ana anche properti debe en le a como colo en colo

i kļķy at titu avēli uzu aptiena tiju liekā liebādja attienēties ir kilo ir tiek ir tiek ir tiek ir kilo

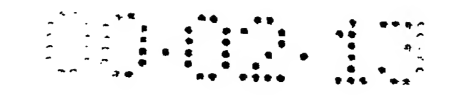
The District of the Control of the C

and the territory of the control of

151 RLSTGPAAAQ P

TO STOKE OF THE PROPERTY OF A STANDARD AND S

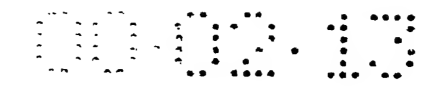
Server and the first of the company of the **图** · **7A** · your land of the land of the land



Hull-18BP 基因

长度: 7812 1998年()7月15日11:55 类型: N Check: 7058 ..

1 GTCGACGGTA CCCCCGGGAA AGATTTAATA CGACTCACTA TAGGGCGGGA 51 CAGAATTGAT CTGTGAGAGA CTCATCTAGT TCATACCCTA GGTGACCCTG 101 GGGGTGGCAT GGGGGTAGAT TAGAGATCCC AGTCTGGTAT CCTCTGGAGA 151 GTAGGAGTCC CAGGAGCTGA AGGTTTCTGG CCACTGAACT TTGGCTAAAG 201 CAGAGGTGTC ACAGCTGCTC AAGATTCCCT GGTTAAAAAG TGAAAGTGAA 251 ATAGAGGGTC GGGGCAGTGC TTTCCCAGAA GGATTGCTCG GCATCCTGCC 301 CTTCCCAGAA GCAGCTCTGG TGCTGAAGAG AGCACTGCCT CCCTGTGTGA 351 CTGGGTGAGT CCATATTCTC TCTTTGGGTC TCAATTTTGC CTTCCCTAAT 401 GAAGGGGTAA GATTGGACTA GGTAAGCATC TTACAACCAT TTGTGGTCAT 451 GAGAGCTGGG GTGGGGAAGG ATTGTCACTT GACCCCCCA GCTCTGTTTC 501 TAAGTGCTGA AAGAGCTCCA GGCTATGCTA CGGGAGGAGA AGCCAGCTAC 551 TGAGGAAAAG CCAGCTACTG AGAAAAAGCG GGAGTGGTTT ACCATTCTCC 601 TCCCCCACCT TTCACCAGAG AAGAGGACGT TGTCACACAT AAAGAGCCAG 651 GCTCACCAGC TCCTGACGCA TGCATCATGA CCATGAGACA CAACTGGACA 701 CCAGGTAGGC CTTGGGGCTA CGCATGGGCA GGCGGGGTAG GGTGAGGTCT 751 ATGAACAGAA TGGAGCAATG GGCTAACCCG GAGCCTTCAC TCCAAGGCAA 801 ACCACCCAGC GCACCTGGTG CTGTTGCTTT AAGAACCTGG GCAGATATTG 851 TAGCTCTGGC TCCAGTCTAA AGCTTCTCTG TACTCTGTTC AATAAAGGGC 901 TAAGGGGTGG GTGCTGAGGG GTCCCTCTTC CCGCTCTGAT TCCCTGGCTA 951 GAACCCAGAC ATCTCTGGGC TGGAGTTACA TCCTTACCCG GGCAGCCCAC 1001 TCTGTCTCCA GAGCCGCTGA CCTGTAACTG TCCTTTCCTC AGACCTCAGC 1051 CCTTTGTGGG TCCTGCTCCT GTGTGCCCAC GTCGTCACTC TCCTGGTCAG 1101 AGCCACACCT GTCTCGCAGA CCACCACAGC TGCCACTGCC TCAGTTAGAA 1151 GCACAAAGGA CCCCTGCCCC TCCCAGCCCC CAGTGTTCCC AGCAGCTAAG



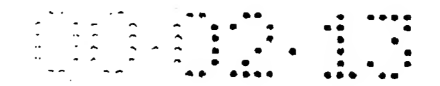
1201 CAGTGTCCAG CATTGGAAGT GACCTGGCCA GAGGTGGAAG TGCCACTGAG 1251 TAAGAAGCAC AGTGGTGGAG GGTGGGCTAT GGGCACAGAG GTTCCCAGGG 1301 TCGGGTTGAC TCCTGAGCGC CAGTCCCCTT CTGCCCATGT ACCACCAGCT 1351 GAGCCAGCTG GGC (GAGCAC GCACCATTCT CCCTCCCCAA CCCAGTGTCA 1401 TGGGTGCAGG CTTGGCGCAG CTCCCAAGAT GCTCCCTATC AAATAGGACA 1451 GAGAACTCAA GACATAAGTA ATGGTCACAG GACCTCCCAG AGCCTTGGTT 1501 GCAGTGGACC CCAAGGCCAG CCCCTCCACC CAGAGCCTGC TGGCCTCTGG 1551 CCATCTCAGA GGAGCAGCAG CCATCCAGCA CTGCCTCTGT CACCTGGGCT 1601 CCCAAGTCAC CGAGGCTGGG CACTAGAAAA GGTCATCCTG AGGAGACAGG 1651 TTCAGAAGAG GATTCATCAC GTGAACCAAG GACCATTCCT CACATTCCCC 1701 GTGTTTAGGG CTAGGGCCTC TCGGAGACAA CTGCACTTCT GTAACGGACG 1751 TTCCCACCTA GGTGGTGTGC AGAGCAGTTC TCTAGGTTCC AGATGCATGG 1801 GGACTGGGGG GAGCTGGCAG AGAGGGCACA GCAGAGCAGG GTAGGGGAAG 1851 GGCCTGCTCT TCTGAAGAGC TAACTGCTGC CTGTGTCCCT AGATGGAACG 1901 CTGAGCTTAT CCTGTGTGGC CTGCAGCCGC TTCCCCAACT TCAGCATCCT 1951 CTACTGGCTG GGCAATGGTT CCTTCATTGA GCACCTCCCA GGCCGACTGT 2101 GAACGTGGGA GCACAGGTAC GCAGCTGTGC AAGGCCTTGG TGCTGGAGCA 2151 GCTGACCCCT GCCCTGCACA GCACCAACTT CTCCTGTGTG CTCGTGGACC 2201 CTGAACAGGT TGTCCAGCGT CACGTCGTCC TGGCCCAGCT CTGGGTGAGG 2251 AGCCCAAGGA GAGGCCTCCA GGAACAGGAG GAGCTCTGCT TCCATATGTG 2301 GGGAGGAAAG GGTGGGCTCT GCCAGAGCAG CCTGTGAACT AATGCCCAGC [200] 2351 ATTCCTCAAG GTCAGCCAGA CAAAAAGGAA CTTAGGTCTT GGGCAGAGGA 2401 GGTGTAGCCT GGGGCAAAGT GATGAGATGT CCCTCCTTTC CTTGGCCTGA 2451 TCCTTGTCTG CCTTCACTTC CCTAGGCTGG GCTGAGGGCA ACCTTGCCCC



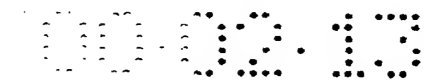
2501 CCACCCAAGA AGCCCTGCCC TCCAGCCACA GCAGTCCACA GCAGCAGGGT 2551 TAAGACTCAG CACAGGGCCA GCAGCAGCAC AACCTTGACC AGAGCTTGGG 2601 TCCTACCTGT CTACCTGGAG TGAACAGTCC CTGACTGCCT GTAGGCTGCG 2651 TGGATGCGCA ACACACCCCC TCCTTCTCTG CTTTGGGTCC CTTCTCTCAC 2701 CAAATTCAAA CTCCATTCCC ACCTACCTAG AAAATCACAG CCTCCTTATA 2751 ATGCCTCCTC CTCCTGCCAT TCTCTCCCA CCTATCCATT AGCCTTCCTA 2801 ACGTCCTACT CCTCACACTG CTCTACTGCT CAGAAACCAC CAAGACTGTT 2851 GATGCCTTAG CCTTGCACTC CAGGGCCCTA CCTGCATTTC CCACATGACT 2901 TTCTGGAAGC CTCCCAACTA TTCTTGCTTT TCCCAGACAG CTCCCACTCC 2951 CATGTCTCTG CTCATTTAGT CCCGTCTTCC TCACCGCCCC AGCAGGGGAA 3001 CGCTCAAGCC TGGTTGAAAT GCTGCCTCTT CAGTGAAGTC ATCCTCTTTC 3051 AGCTCTGGCC GCATTCTGCA GACTTCCTAT CTTCGTGCTG TATGTTTTTT 3151 AGCTGCTTCG GATCCACACT GTATCTGTGT CATCCCCACA TGGGTCCTCA 3201 TAAAGGATTA TTCAATGGAG GCATCCTGAC ATCTGTTCAT TTAGGCTTCA 3251 GTTCCACTCC CAGGAACTTT GCCTGTCCCA CGAGGGAGTA TGGGAGAGAT 3301 GGACTGCCAC ACAGAAGCTG AAGACAACAC CTGCTTCAGG GGAACACAGG 3351 CGCTTGAAAA AGAAAAGAGA GAACAGCCCA TAATGCTCCC CGGGAGCAGA 3401 GGCCACTAAT GGAGAGTGGG AAGAGCCTGG AAAGATGTGG CCTCAGGAAA 3451 AGGGATGAGA GAAAGGAGGT GGTATGGAAG ACTCAGCAGG AACAAGGTAG 3501 GCTTCAAAGA GCCTATATTC CTCTTTTTCC CACACCGATC AAGTCAACTC 3551 AGTACTCACG GGAGAAAAAT AGACTTTATT TACAAGTAAT AACATTTAGA 3601 AAAGATCCAT CCCCGGCCCT TAAAAACCTT CCCATCACTC CAAATCCCAC 3651 CCCAGTGCAA GTCTGGGGAA GGTAGGGTGT GAGCTGCTGC TGAAGGCTGT 3701 CCCCCAACCC CACTCCTGAG ACACAGGGCC CATCCGTCCT GGGAAAGAGC 3751 ATCCTCTGGC AGGTGCTCCC ACCAGGTCAG ACCCAGTCCT GGACTTCAAG



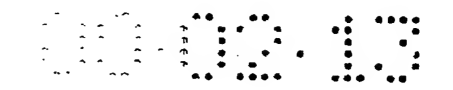
3801 AGTGAGGGCC CCTGCTGGGC CCAGCCACCA GGACAGCAGG AACCAGGGCC 3851 TACTCCTCTT ATGGTCCCTT CTAGATCCAG AGGCTAAGAG GAAGACTGGC 3901 CAGGCCCAAG GACCCAGCCA TCAAAACCAG CCTCAAATCT GGTTGTGATG 3951 GAGAAGTGAC TTTGCTTTAA GAAAAAAGGA GGCAAGGTAG GGAGAGCGCC 4001 CACACTGTCC ATGCTCCAGG CCCCCTGGGC CAGCTCCGAG AAGGCGCCAG 4051 TGAAGGACCA GGGACCAGGC CAGGGTGCGG GCAGGCATCA CTGTCTCTAG 4101 GGGTTTGGCT ACTGTTGGCC TGGGAGCTGA GAGAAGGCAC TGAGAGGGAC 4151 AGTAGGCGGA GGACCAGGTG ACGGCAGCAT CGGGGACACA GGTGGGGCCA 4201 CTCACTGGTA CTGGCCCTTT AGTGCTTTGC CTGAAAGAGA CACAGTCACA 4251 TGGCCAGATG AGAACTTGCG ATACTAGCCT GCACCCACTG GCTGGGAAGA 4301 TCTCTTCCTG CTCCCACGCC CCTGTCTGGA TCCCCTCCCT TGTGAGCCCC 4351 AGGGTTATCA GTTGCTGGCT GTGCCTGAGC AGCTCTGGGT GCTCTCCATG 4401 AGAATGGGGC CATCTGTCTT CTCTCCTTGG AGAGGAGCTA CCAGGACAGG 4451 GACACCTCTT ACCCCACACC CTCCAGCAGC CTGGCGTGGC CCCATCTTGG 4501 ATGCTACTTG GTGGGGCGGT CTGGGGGGTG CCCATGCTCT CATCGGGTTT 4551 CCCTCCCCA TCCTGCCAGT GCCTCTACCT TGCCCTTGGC TCGAGGGGTG 4601 GCACCAATGG CGGCAGCAGT GGCGGCGCTG GCTGTGGTGG TGGCAATGCG 4651 CGGAGAACGG CGGGTTCCAC TGCGAGTGTT GGGGGAAGCC TTGGACAGGG 4701 CCTTCTTTGA GGCTCCCCGC CGCAGAAGGC TGTTCCCTAG CTTCTTGGGT 4751 GTGTTGAGGA TGCTGAAGGC CATCGACTGG CGCCGGTCAG CCTGCAAGGA 4801 AGGGCTGTCA GACCGGGAGA CCCAATGCTG CCTTCCCAGG CCAGCGTGCT 4851 GTGCCACGCT GTACCAGCAA GGTCCCGCCA GGGCGTCGCT TCATCCCCCT 4901 TCAGCCCCAG CCTCACCTGT TTAGTAGAAG CTGGAGCTGC TTTCTTCTGG 4951 GCCTCAGTAG TGCTCTGTTT GCGCCCTTCA TGTCGGTCTC GGGGAGTCAT 5001 GGGGCGTGGG AAACAGCTGG TGGCCTTCTT AGACTATGGA GAAGAGGACA 5051 GTTAGGCAGA CAGTAGCAAG AGGAGTCACA TCTGAAGCCA GGTGTCTTGT



5101 CCTCTCAGAG CTGAGTGGAC CTTGTAAGTC AACGTGCAAC CTGCTCCCCT 5151 TCCCAACTCT GGGCCAGATC CTTCCCTTCC CAACAGTTCC CATCCATGGG 5201 TCAGGCCCTT GGAGAGAGGG AAAGAGAGGG GGAAGTGAGG GAAGGAGAGA 5251 GAAGGCTCCC TTTAGTCCTT GGTGAGCTGG GCCTGACCTG ACCACAGTGC 5301 TGGAGTAACA CCCAGGAGCC ACCGCGCCTA CCTCAGGAGT TCCAGGGCCC 5351 TGGTGGGGCT CTAGGGAGAC CCGTTTGCGC TGCTGCCGGG TGGTGATGCC 5401 AGTGCCCTCG GCTATCTGGA TTGGCTGCAT GCTGGCTCGG CGCAGGGTCT 5451 CTTGGGGGTC TCCAGTTTTC ATCTCCTCAT CTGTGATGGT GCCCAGGCTC 5501 AGGGAAGGCT GCATGGGTGG AAGAGGTGGT CAGTGGACCA TAGCTGTATG 5551 GAGATGGAGG AGGACCTGGG GCTGTTCCAG AACTCTACAC TCGCCCGACA 5601 CTTATGGTCG GGACCCTTCC TGCCTACGAG GTAGAAAGAC ACAAGCCTCC 5651 TTTCCTGTTC TGCTTTCTAC CTAAGCCCTG GGCAAATGGC ACAAGCAGTG 5701 CAGTCCTGAC CAGATTCCTC TCTGAGCTCC TGCCTACCCC CAGGGACTTC 5751 ACCCCTGAGT GCCCTCCAGC TGTCTGTTCC ACCTGGAACA TGAGAAGGTC 5801 ACCCCTTCCC CTCTTCGGCC AGTCAGTGAT CCAGGGCCCT AGTGCTCAGG 5851 CTAGATCAGC AGGTGGGATT CCAAGGAAGG GCAGGGATGG GAGGCCCTGC 5901 ACAGTGACCC CAGGCCTCAC CCTGGACTCC AGGGATAGCA GGTCTTCAGA 5951 TGTGGGGGGC ACACTCGATT GCGCTGCTGC AGCTCTGCAA TGCGGTTCCA 600) GTCATCCAGC TGCTCAGGCT CATCCTGGCA AGTGCCCATG TAGAAGCTGT 6051 TCCTTCCTGT GGAAGGCAGG GAAGTGGGAA CAAATGAGCC TGGAGTCGGC 6101 AGGTCACCTC CTGGCCCTGG CATCTTGCCA GCCTTTGCTG CCACCTACCC 6151 CATAAACTTG AAGCCCGGCA CACCAGTCTG ATTCAGTGCC GCAGGTGCAG 6201 GAGTACGGCA CACAGACTAT TTCTATCCTA GGGGCTTGCT CACCACCTTC 6251 TCCCTGGAGA GGGCAGAAGA GGTCACACGC AGAGACTGCT ACTACATCTT 6301 ATTCACCTGC CAAGGCTTGG TGGCCAACAC CCAGAGGAAC AAATTAAGGA 6351 CCGGGAATTA ATTCCCAGGG GCTCCCTGGT GCCCAAAGGA CAAGAGCTTC



6401 CAAGAAGAGT CTGGCCAGCC TGGCCTTTCC AGCAGCCCAT CACCGCCTGA 6451 GAAGGCATG GAGGACTCCC CACAGCTAAG TGTCACAATT GTGCTGGGAA 6501 TCCCGGGCCC TTAACTCTGG CTAAGAGTGC CCCCAACACA GCCAGCCCCT 6551 AGATGGGCAG GTAAGGAAGG CCCTGAGGCT GCAGGAAGGA GGGGCAGGTG 6601 GAGCTGGATG GTAGCAAGGA GGCCAGCCTT GGATTTTTAA AAAGCTTTCC 6651 TCTTTTCCCT GTGCCACGAT CCACCTTCCA GTCTAATTTT GGGGTATAGT 6701 AAGTCCCTGT AGTCCCCTCA CCTGGAGGGG CCCCACTGGA CACCCCGGCC 6751 TGGGAACGAC GAGCAGAACT GCGAGTGGTG GGGCGGTAGC CAGGCAAGCT 6801 GAGCAGGGCT GAGTTGCCAT AATCGGGAGA ACCCAGGCGA GCTAGAGACT 6851 GAGTAGAGGA GGTGGCTCGC AGGCTAGCCT GGGAAGCAGG AGCAGACCGC 6901 GTGCTGTAGA ACGATGAGTT GGCGCTGTCT GGCTCTTCCA CATCTAGCTT 6951 CTGGAAGACA GAGTGAATCT GTTGCAGTGT ACAGTCCCTG GCACTGTACA 7001 GAAGCTTCCC ATTCCCTTCC GAAGCCCTCA GATCCCACGG CACATCCATG 7051 TATTCCCAAC TGCTTTGCAA AGGTCCTTAA AGTGTGTGTC TGCAAGAAAT 7101 GGGCCTTGTC GACAGAAGCC CTCACAAGGT GGTGCTGATG TTGTCAAGAC 7151 TCTTCTACGC ATTTTTTTCA TGGAGTCTAT TCATAATGCT TTGAGGTAGG 7201 GAATGCAGAG TGTTTATCGG CCCATTTTGG AGATGAAGTG CAAAGAAATA 7251 AAGTGACTAG CCCCAAATCA CACTGCTAGG AAGTATCAGA GCTGGGGCTA 7301 GGCCCCATGT CTCCTGACTA GTCAGGCTCA TCCCACAGCC TCTGCTGTCC 7351 CTCAGTCCAA ACTTCCAGGG CCCTTACCAT GTTCCAGAAC TTCCCCCAAC 7401 TTCTTGGTAG CAGGGGGCAC CCTAAACACA CAGGTCCCCC CTGCTGTACC 7451 AGGGGCCCCC TCTCCCCTCC TCCCAAACCT CCCCTTCAAG ATGTGGAAAC 7501 AAAGGCAAGG GCCTGCAGCC TGTCAGGCAG TCCACTGGGC AGCAACAATG 7551 CCTCTCAGCT GCATGGGGCA TGCTGGGAGG CACAGGATGG GCTGCAGCTT 7601 CGCCACGTTC TCTCCCTTCA CCCTGCACAG GCTCAGTGCT ACGCATGGAG 7651 AGAATGCTAG CCTTAGTCAG GAGGCAGGGA TCTAATCCTA GCCCTGCCTT



7701 TTTCTTCAGA AGTGCCCTTA ACCAAGTCAC TGCCCTTTTT AAGACCTCTC
7751 AGCTTTCCCA CTGTAACATG GACTGGCTGC TCATCCCTCC CTGCTCCTGA
7801 CTGAGTGCCC AG

(SEQ ID NO:9)

图 8F

tranto de la filipio de la companie de la propiation de la confidencia de la confidencia de la companie de la c

and the first of the contract of the contract

reclair for the residence of the englished state of the first three files of the

and the control of the first term of the feature of the feature of the first term of the control of the control

and the contract of the first of the contract of the contract

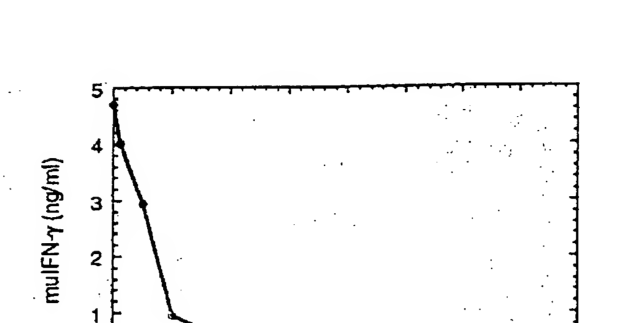


图 9A

200 .

riL-18BP (ng/ml)

100 -

0

400

300

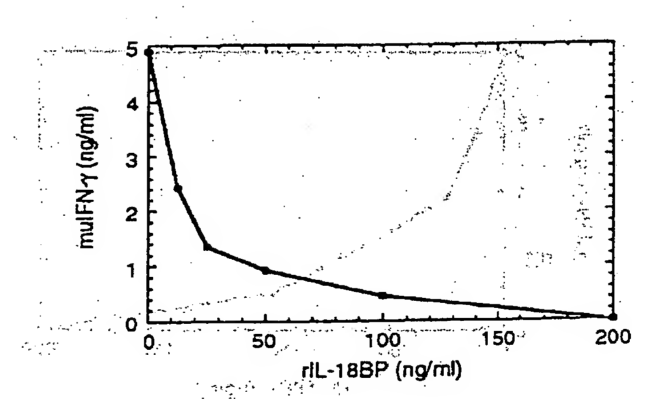
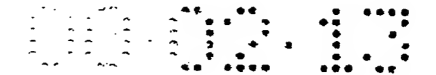


图 9B



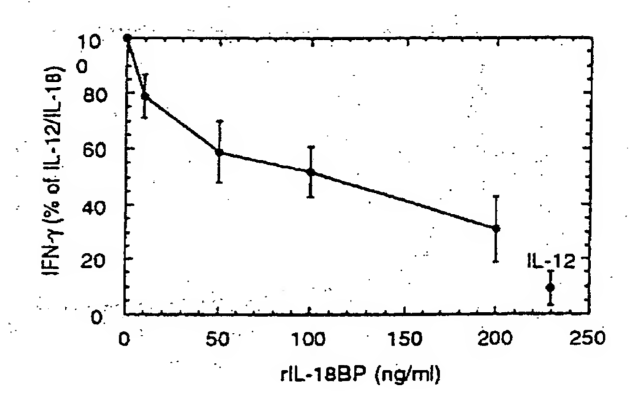


图 9C

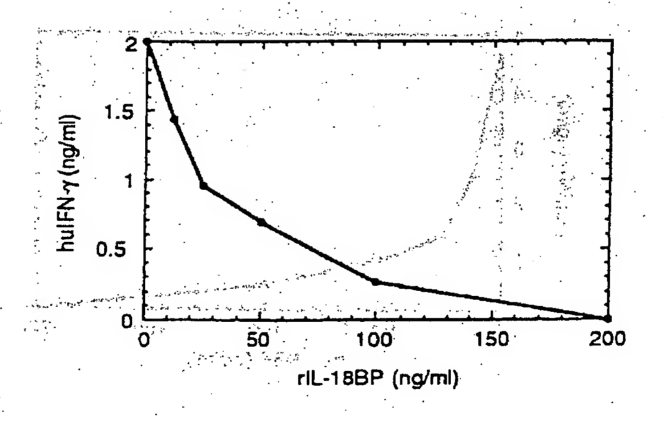


图 9D